## (19)世界知的所有権機関 国際事務局



# 

(43) 国際公開日 2005 年7 月14 日 (14,07,2005)

PCT

#### (10) 国際公開番号 WO 2005/063713 A1

(51) 国際特許分類7: C07D 215/48, A61K 31/47, A61P 京区小石川4丁目6番10号 Tokyo (JP). 坂口貴久 9/10, 17/06, 27/02, 29/00, 35/00, 43/00 (SAKAGUCHI, Takahisa) [JP/JP]; 〒3002635 茨城県つ くば市東光台5丁目1番地3エーザイ株式会社筑波 研究所内 Ibaraki (IP) 後藤田 正晴 (GOTODA, Masa-(21) 国際出願番号: PCT/JP2004/019223 harm) [JP/JP]: 〒3002635 茨城県つくば市東光台5丁 目1番地3エーザイ株式会社筑波研究所内 Ibaraki (22) 国際出願日: 2004年12月22日(22.12.2004) (IP) (25) 国際出願の言語: 日本語

(30) 優先権データ: 特願 2003-430939

2003 年12 月25 日 (25.12.2003) JF

- (71) 出願人/米国を除く全ての指定国について): エーザイ株式会社 (EISAI CO., LTD.) [JP/JP]; 〒1128088 東京都文京区小石川4丁目6番10号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者: および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 松嶋 知広 (MAT-SUSHIMA, Tomohiro) [JP/JP]; 〒3002635 茨城県つく ば市東光台5丁目1番地3エーザイ株式会社筑波 研究所内 Ibaraki (JP), 中村 太樹 (NAKAMURA, Taliu) [JP/JP]; 〒3140255 茨城県鹿島郡波崎町砂山22番 地エーザイ株式会社庭島事業所内 Ibaraki (JP). 吉 澤 一洋 (YOSHIZAWA, Kazuhiro) [JP/JP]; 〒3140255 茨城県鹿島郡波崎町砂山22番地エーザイ株式会 社鹿島事業所内 Ibaraki (JP). 鎌田厚 (KAMADA, Atsushi) [JP/JP]; 〒3002635 茨城県つくば市東光台5丁 目1番地3エーザイ株式会社筑波研究所内 Iharaki (JP). 綾田 雄輔 (AYATA, Yusuke) [JP/JP]; 〒3140255 茨 城県鹿島郡波崎町砂山22番地エーザイ株式会社鹿 島事業所内 Ibaraki (JP). 鈴木 直子 (SUZUKI, Naoko) [JP/JP]; 〒3002635 茨城県つくば市東光台5丁目1番 地3エーザイ株式会社筑波研究所内 Ibaraki (JP)。有 本達 (ARIMOTO, Itaru) [JP/JP]: 〒1128088 東京都文
- (81) 指定国 (表示のない展り、全ての種類の国内保護が 可能: AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DE, NS, DM, DZ, BC, EE, BG, BS, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, DI, HL, NI, SI, PK, EK, GK, PK, RK, ZL, CL, KI, EL, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, N, NO, NZ, CM, PG, PH, PL, PR, RO, RI, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TI, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, VI, UZ, AZ, MZ
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての程間の広域保証 が可能。ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, NW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW)、ユーラシア (AM, AZ, SP, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM)、ヨーロップ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, BS, FL, FR, GB, GB, HU, EL, SL, TL, LJ, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SL, SK, TR), OAPI (BF, BL, CF, CG, CL, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### 添付公開書類: 一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

— (\$4) Title: CRY\$TAL OF \$ALT OF 4-(3-CHLORO-4-(CYCLOPROPYLAMINOCARBONYL),AMINO-PHE
✓ NOXY)-7-METHOXY-6-QUINOLINECARBOXAMIDE OR OF SOLVATE THEREOF AND PROCESSES FOR PRODUCING THESE

(54) 発明の名称: 4- (3-クロロ-4- (シクロプロピルアミノカルボニル) アミノフェノキシ) -7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミドの塩またはその溶媒和物の結晶およびそれらの製造方法

(57) Abstract: Crystals of the hydrochloride, hydrobromide, p-toluenesulfonate, sulfate, methanesulfonate, or ethanesulfonate of 4-(3-chloro-4-(cyclopropylamino-carbony)aminophenoxy)-7-methoxy-6-quinolinecarboxamide or crystals of a solvate of any of these.

(57) 要約: 4 - (3-クロロ-4 - (シクロプロピルアミノカルボニル) アミノフェノキシ) - 7-メトキシ-6-キノ リカルボキサミドの塩酸塩、果化水素酸塩、p-トルエンスルホン酸塩、硫酸塩、メタンスルホン酸塩もしくは メタンスルホン酸塩またはそれらの溶採和物の結晶。

0 0005/063713 A1

WO 2005/063713 1 PCT/JP2004/019223

## 明細書

4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミドの塩またはその溶媒和物の結晶およびそれら の製造方法

## 技術分野

[0001] 本発明は、4-(3-クロロ-4-(シクロプロビルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7 -外キシ-6-キノリンカルボキサミドの塩またはその溶媒和物の結晶およびそれらの 製造方法に関する。

## 背景技術

[0002] 特許文献1の実施例368に記載されている、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド(別名:4-[3-クロロ-4-(N'-シクロプロピルウレイド)フェノキシ]-7-メトキシキノリン-6-カルボキサミド)は、遊離体として、優れた血管新生阻害作用を示すことが知られている。また、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミドは、強いc-Kitキナーゼ阻害作用を示すことも知られている(非特許文献1、特許文献2)。

しかしながら、4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ) -7-メトキシー6-キノリンカルボキサミドの遊離体と比較して、物性面および動態面に おいて、より優れた性質を有しており、医薬品としての有用性が高い血管新生阻害剤 またはc-Kitキナー・ゼ阻害剤の提供が切望されている。

[0003] 特許文献1:国際公開第02/32872号パンフレット

特許文献2:国際公開第2004/080462号パンフレット

非特許文献1:95th Annual Meeting Proceedings, AACR(American Association for Cancer Research), Volume 45, Page 1070-1071, 2004 発明の開示

発明が解決しようとする課題

[0004] 本発明の目的は、医薬品としての有用性が高い4-(3-クロロ-4-(シクロプロピル

アミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミドの塩または その溶媒和物の結晶およびそれらの製造方法を提供することにある。

## 課題を解決するための手段

### [0005] 上記目的を達成するために、本発明は

<1> 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メト キシー6-キノリンカルボキサミドの塩酸塩、臭化水素酸塩、p-トルエンスルホン酸塩、 硫酸塩、メタンスルホン酸塩もしくはエタンスルホン酸塩またはそれらの溶媒和物の 結品:

<2> 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メト キシー6-キノリンカルボキサミドのメタンスルホン酸塩またはその溶媒和物の結晶;

<3> 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミドのエタンスルホン酸塩またはその溶媒和物の結晶;

<4> 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルポニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の結晶;

<5> 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の水和物の結晶;

<6> 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メト キシー6-キノリンカルボキサミドのメタンスルホン酸塩のジメチルスルホキシド和物の 結晶:

<7> 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の酢酸和物の結晶;

<8> 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キリンカルボキサミドのエタンスルホン酸塩の結晶:

<9> 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メト キシー6-キノリンカルボキサミドのエタンスルホン酸塩のジメチルスルホキシド和物の 結晶;

<10> 粉末X線回折において、回折角度(20±0.2°)9.65° および18.37° に回折ビークを有する。<4>記載の結晶(A):

- <11> 13C固体核磁気共鳴スペクトルにおいて、化学シフト約162, 4ppm、約12
- Oppm、約102. 3ppmおよび約9. 9ppmにピークを有する、<4>記載の結晶(A);
- <11-1> <sup>13</sup>C固体核磁気共鳴スペクトルにおいて、化学シフト約162. 4ppmにピークを有する、<4>記載の結晶(A):
- <11-2> <sup>13</sup>C固体核磁気共鳴スペクトルにおいて、化学シフト約128. Oppmにピークを有する、<4>記載の結晶(A):
- <11-3> <sup>18</sup>C周体核磁気共鳴スペクトルにおいて、化学シフト約102. 3ppmにピークを有する、<4>記載の結晶(A):
- <11-4> <sup>13</sup>C固体核磁気共鳴スペクトルにおいて、化学シフト約9.9ppmにピークを有する。<4>記載の結晶(A):
- <12> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1161±1cm<sup>-1</sup>および1044±1cm<sup>-1</sup>に 吸収ピークを有する、<4>記載の結晶(A):
- <12-1> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1161±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する、<4>記載の結晶(A);
- <12-2> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1044±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する、<4>記載の結晶(A):
- <13> 粉末X線回折において、回折角度(2 f ±0.2°) 5.72° および13.84° に同析ビークを有する、<4>記載の結晶(B):
- <14> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1068±1cm<sup>-1</sup>および918±1cm<sup>-1</sup>に 吸収ビークを有する、<4>記載の結晶(B):
- <14-1> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1068±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する。<4>記載の結晶(B):
- <14-2> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数918±1cm<sup>-1</sup>に吸収ビークを有する、<4>記載の結晶(B);
- <15> 粉末X線回折において、回折角度(2 f ±0.2°)14.20° および17.59° に回折ピークを有する。<4>記載の結晶(C):
- <16> <sup>13</sup>C固体核磁気共鳴スペクトルにおいて、化学シフト約160. 2ppm、約12

- 6. 6ppm、約105. 6ppmおよび約7. 8ppmにピークを有する、<4>記載の結晶(C);
- <16-1> <sup>13</sup>C固体核磁気共鳴スペクトルにおいて、化学シフト約160. 2ppmにピークを有する、<4>記載の結晶(C):
- <16-2> <sup>13</sup>C固体核磁気共鳴スペクトルにおいて、化学シフト約126. 6ppmにピークを有する、<4>記載の結晶(C):
- <16-3> <sup>13</sup>C周体核磁気共鳴スペクトルにおいて、化学シフト約105. 6ppmにピークを有する、<4>記載の結晶(C):
- <16-4> <sup>18</sup>C固体核磁気共鳴スペクトルにおいて、化学シフト約7. 8ppmにピークを有する、<4>記載の結晶(C);
- <17> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1324±1cm<sup>-1</sup>および579±1cm<sup>-1</sup>に 吸収ピークを有する、<4>記載の結晶(C);
- <17-1> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1324±1cm<sup>-1</sup>に吸収ビークを有する、<4>記載の結晶(C):
- <17-2> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数579±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する、<4>記載の結晶(C);
- <18> 粉末X線回折において、回折角度(20±0.2°)8.02° および18.14° に回折ビークを有する。<5>記載の結晶(F):
- <19> 粉末X線回折において、回折角度(2 θ ± 0. 2°) 9. 36° および12. 40° に回折ビークを有する。<7>記載の結晶(1):
- <20> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1750±1cm<sup>-1</sup>および1224±1cm<sup>-1</sup>に 吸収ピークを有する、<7>記載の結晶(I);
- <20-1> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1750±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する、<7>記載の結晶(1);
- <20-2> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1224±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する、<7>記載の結晶(1):
- <21> 粉末X線回折において、回折角度(2θ±0.2°)15.70° および17.18
- ° に回折ピークを有する、<8>記載の結晶(α);

<22> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1320±1cm<sup>-1</sup>および997±1cm<sup>-1</sup>に 吸収ビークを有する。<8>記載の結晶(α):

<22-1> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1320 $\pm 1 {
m cm}^{-1}$ に吸収ピークを有する、 $<8>記載の結晶(<math>\alpha$ ):

<22-2> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数997±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する 、<8>記載の結晶(a):

<23> 粉末X線回折において、回折角度(2θ±0.2°)6.48° および9.58° に回折ビークを有する、<8>記載の結晶(β);

<24> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1281 $\pm$ 1cm $^{-1}$ および985 $\pm$ 1cm $^{-1}$ に 吸収ピークを有する、<8>記載の結晶( $\beta$ );

<24-1> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1281±1cm<sup>-1</sup>に吸収ビークを有する、<8>記載の結晶(β);

<24-2> 赤外吸収スペクトルにおいて、波数985±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する 、<8>記載の結晶(β):

<25> 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ トキシ・6-キノリンカルボキサミド、溶媒およびメタンスルホン酸を混合し、溶解させる ことを特徴とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキ シ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(A)の製造方法:

<25-1> 溶媒がメタノール、エタノールまたは2-プロパノールである<25> 記載の製造方法:

<26> 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、溶解させることを特徴とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(A)の製造方法。

<26-1> 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7
-メトキシー6-キノリンカルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、溶解さ

せた後、貧溶媒を加えることを特徴とする、<26>記載の製造方法:

<26-2> 貧溶媒がメタノールまたはエタノールである<26-1>記載の製造方法

<27> 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ トキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸の酢酸和物の結晶(I)を乾燥させ て、酢酸を除去することを特徴とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボ ニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の 結晶(B)の製造方法:

<28> 4-(3-クロロー4-(シクロプロビルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ トキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩のジメチルスルホキシド和物の 結晶を加熱することを特徴とする、4-(3-クロロー4-(シクロプロビルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶 (C)の製造方法:

<29> 4-(3-クロロ-4-(シクロプロビルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ トキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸の酢酸和物の結晶(I)および溶媒 を混合することを特徴とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロビルアミノカルボニル)アミ ノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(C) の製造方法:

<29-1> 溶媒がメタノール、エタノールまたは2-プロパノールである<29>記載の製造方法:

<30> 4-(3-クロロ-4-(シクロプロビルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ トキシ-6-キノリンカルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、溶解させる ことを特徴とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロビルアミノカルボニル)アミノフェノキ シ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(C)の製造方法:

<30-1> 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7
- 外キシー6-キノリンカルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、溶解させた後、貧溶媒を加えることを特徴とする。<30>記載の製造方法:

<30-2> 貧溶媒が2-プロパノールである<30-1>記載の製造方法;

<31> 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ トキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸の結晶(B)を加湿することを特徴 とする、4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メト キシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(C)の製造方法;

<32> 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ トキシー6-キノリンカルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、溶解させる ことを特徴とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキ シ)-7-사キシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の水和物の結晶(F) の製造方法;

<32-1> 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7
- ハキシー6-キノリンカルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、溶解させた後、貧溶媒を加えることを特徴とする。<32>記載の製造方法:

<32-2> 貧溶媒が酢酸エチルまたは酢酸イソプロビルである<32-1>記載の製造方法;

<33> 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ トキシー6-キノリンカルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、溶解させる ことを特徴とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキ シ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の酢酸和物の結晶(1)の製造方法。

<33-1> 4-(3-クロロー4-(シクロプロビルアミ/カルボニル)アミ/フェノキシ)-7 - 水トキシー6-キノリンカルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、溶解させた後、貧溶媒を加えることを特徴とする、<33>記載の製造方法;

<33-2> 貧溶媒が1-プロバノール、1-ブタノールまたはtert-ブタノールである <33-1>記載の製造方法;

<34> 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ トキシー6-キノリンカルボキサミド、溶媒およびエタンスルホン酸を混合し、溶解させる ことを特徴とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキ シ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド エタンスルホン酸塩の結晶(α)の製造 方法;

<34-1> 溶媒がジメチルスルホキシドである<34>記載の製造方法:

<35> 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド エタンスルホン酸塩の結晶(α)、溶媒および水を混合することを特徴とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド エタンスルホン酸塩の結晶(β)の製造方法:

<35-1> 溶媒がメタノール、エタノールまたは2-プロバノールである<27>記載の製造方法;

<36> 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ トキシー6-キノリンカルボキサミド、酢酸およびエタンスルホン酸を混合し、溶解させる ことを特徴とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキ シ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド エタンスルホン酸塩の結晶(β)の製造 方法:

<36-1> 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミ/カルボニル)アミ/フェノキシ)-7 - 水トキシー6-キノリンカルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、溶解させた後、貧溶媒および水を加えることを特徴とする、<36>記載の製造方法; <36-2> 貧溶媒がエタノールまたは2-プロバノールである<36-1>記載の製

<37> <1>~<24-2>いずれか1記載の結晶を含有する医薬組成物;

治方法:

<38> <1>〜<24-2>いずれか1記載の結晶を含有する、血管新生阻害作用 が有効な疾患に対する予防または治療剤;

<39> <1>~<24-2>いずれか1記載の結晶を含有する血管新生阻害剤;

<40> <1>~<24-2>いずれか1記載の結晶を含有する抗腫瘍剤;

<41> 腫瘍が膵臓癌、胃癌、大腸癌、乳癌、前立腺癌、肺癌、腎癌、脳腫瘍、血 液癌または卵巣癌である<40>記載の抗腫瘍剤:

<42> <1>~<24-2>いずれか1記載の結晶を含有する血管腫治療剤;

<43> <1>~<24-2>いずれか1記載の結晶を含有する癌転移抑制剤;

<44> <1>~<24-2>いずれか1記載の結晶を含有する網膜血管新生症治療剤:

<45> <1>~<24-2>いずれか1記載の結晶を含有する糖尿病性網膜症治療剤:

<46> <1>~<24-2>いずれか1記載の結晶を含有する炎症性疾患治療剤; <47> 炎症性疾患が変形性関節炎、リューマチ性関節炎、乾癬または遅延性過 飯反応である<46>記載の炎症性疾患治療剤;

<48> <1>~<24-2>いずれか1記載の結晶を含有するアテローム性動脈硬 化治療剤;

<49> <1>~<24-2>いずれか1記載の結晶の薬理学的有効量を患者に投与して、血管新生阻害作用が有効な疾患を予防または治療する方法および<50>血管新生阻害作用が有効な疾患に対する予防または治療剤の製造のための<1>~<24-2>いずれか1記載の結晶の使用;
を提供する。

## また、本発明は

<51> <1>〜<24-2>いずれか1記載の結晶を含有するc-Kitキナーゼ阻害剤;

<52> <1>〜<24-2>いずれか1記載の結晶を含有するc-Kitキナーゼを過 剰発現する。または変星型c-Kitキナーゼを発現する癌を治療する抗癌剤:

<53> c-Kitキナーゼを過剰発現する、または変異型c-Kitキナーゼを発現する 癌が、急性骨髄性白血病、肥満細胞性白血病、小細胞肺癌、GIST、睾丸腫瘍、卵 巣癌、乳癌、脳腫瘍、神経芽細胞腫または大腸瘤である<52>記載の抗癌剤:

<54> c-Kitキナーゼを過剰発現する、あるいは変異型c-Kitキナーゼを発現する癌が、急性骨髄性白血病、小細胞肺癌またはGISTである<52>記載の抗癌剤;
<55> 患者から取り出した癌細胞がc-Kitキナーゼを過剰発現する、あるいは変異型c-Kitキナーゼを発現することを確認した後に投与することを特徴とする、<52>~<54>いずれか1記載の抗癌剤;

<56> <1>〜<24-2>いずれか1記載の結晶を含有する、肥満細胞症、アレルギーまたは喘息の治療剤:

<57> <1>~<24-2>いずれか1記載の結晶の薬理学上有効量を、c-Kitキナーゼを過剰発現する、または変異型c-Kitキナーゼを発現する癌を患った患者に投与する、癌の治療方法:

<58> c-Kitキナーゼを過剰発現する、または変異型c-Kitキナーゼを発現する 癌が、急性胃髄性白血病、肥満細胞性白血病、小細胞肺癌、GIST、睾丸腫瘍、卵 巣癌、乳癌、脳腫瘍、神経芽細胞腫または大腸癌である<57>記載の方法:

<59> c-Kitキナーゼを過剰発現する、または変異型c-Kitキナーゼを発現する 癌が、急性骨髄性白血病、小細胞肺癌またはGISTである<57>記載の方法; <60> 癌の治療方法であって、

癌を患った患者から癌細胞を取り出す工程と、

当該癌細胞がc-Kitキナーゼを過剰発現している、または変異型c-Kitキナーゼ を発現していることを確認する工程と、

<51>記載のc-Kitキナーゼ阻害剤の薬理学的有効量を当該患者に投与する工程と、

#### を含む癌の治療方法:

<61> 肥満細胞症、アレルギーまたは喘息の治療方法であって、<51>記載のcーKitキナーゼ阻害剤の薬理学上有効量を、前記疾患を患った患者に投与する、治療方法;

<62> <51>記載のc-Kitキナーゼ阻害剤の薬理学上有効量を、c-Kitキナーゼを過剰発現しているまたは変異型c-Kitキナーゼを発現している細胞に適用する、c-Kitキナーゼ活性を阻害する方法;

<63> c-Kitキナーゼを過剰発現する、または変異型c-Kitキナーゼを発現する 癌を治療する抗癌剤の製造のための、<51>記載のc-Kitキナーゼ阻害剤の使用 .

<64> c-Kitキナーゼを過剰発現する、または変異型c-Kitキナーゼを発現する 癌が、急性骨髄性白血病、肥満細胞性白血病、小細胞肺癌、GIST、睾丸腫瘍、卵 巣痛、乳痛、脳腫瘍、神経芽細胞腫または大腸癌である<63>記載の使用:

<65> c-Kitキナーゼを過剰発現する、または変異型c-Kitキナーゼを発現する 癌が、急性骨髄性白血病、小細胞肺癌またはGISTである<63>記載の使用およ び

<66> 肥満細胞症、アレルギーまたは喘息の治療剤の製造のための、<51>記載のc-Kitキナーゼ阻害剤の使用

を提供する。

発明の効果

[0006] 本発明に係る、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミ/カルボニル)アミ/フェノキシ )-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド(以下、カルボキサミド)の塩またはその溶媒 和物の結晶は、物性面(特に溶解速度)および動態面(特にバイオアベイラピリティ( BA))において優れた性質を有し、血管新生阻害剤またはc-Kitキナーゼ阻害剤と して極めて有用である。

図面の簡単な説明

[0007] [図1]図1は、ビーグル大における薬物動態試験において、カルボキサミドの遊離体 の結晶、カルボキサミドの臭化水素酸塩の結晶およびカルボキサミドのメタンスルホ ン酸塩の結晶(A)を投与した場合の、時間と血中濃度の関係を表す図である。

[図2]図2は、製造例1で得られたカルボキサミドの遊離体の結晶の粉末X線回折バターンを表す図である。

[図3]図3は、実施例1で得られたカルボキサミドの塩酸塩の結晶の粉末X線回折バタ ーンを表す図である。

[図4]図4は、実施例2で得られたカルボキサミドの臭化水素酸塩の結晶の粉末X線 回折パターンを表す図である。

[図5]図5は、実施例3で得られたカルボキサミドのpートルエンスルホン酸塩の結晶の 粉末X線回折パターンを表す図である。

[図6]図6は、実施例4で得られたカルボキサミドの硫酸塩の結晶の粉末X線回折パターンを表す図である。

[図7]図7は、実施例5で得られたカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の結晶(A)の

粉末X線回折パターンを表す図である。

[図8]図8は、実施例6で得られたカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の結晶(B)の 粉末X線回折パターンを表す図である。

[図9]図9は、実施例7で得られたカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の結晶(C)の 粉末X線回折パターンを表す図である。

[図10]図10は、実施例9で得られたカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の水和物の 結晶(F)の粉末X線同析パターンを表す図である。

[図11]図11は、実施例10で得られたカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の酢酸和 物の結晶(1)の粉末X線回折パターンを表す図である。

[図12]図12は、実施例11で得られたカルボキサミドのエタンスルホン酸塩の結晶(α)の約末X線回折パターンを表す図である。

[図13]図13は、実施例12で得られたカルボキサミドのエタンスルホン酸塩の結晶(β)の粉末X線回折パターンを表す図である。

[図14]図14は、実施例5で得られたカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の結晶(A)の13C固体NMRスペクトルを表す図である。

[図15]図15は、実施例7で得られたカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の結晶(C)の<sup>13</sup>C固体NMRスペクトルを表す図である。

[図16]図16は、実施例5で得られたカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の結晶(A) の赤外吸収スペクトルを表す図である。

[図17]図17は、実施例6で得られたカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の結晶(B) の赤外吸収スペクトルを表す図である。

[図18]図18は、実施例7で得られたカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の結晶(C) の赤外吸収スペクトルを表す図である。

[図19]図19は、実施例10で得られたカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の酢酸和 物の結晶(1)の赤外吸収スペクトルを表す図である。

[図20]図20は、実施例11で得られたカルボキサミドのエタンスルホン酸塩の結晶(α)の赤外吸収スペクトルを表す図である。

[図21]図21は、実施例12で得られたカルボキサミドのエタンスルホン酸塩の結晶( $\beta$ 

)の赤外吸収スペクトルを表す図である。

発明を実施するための最良の形態

- [0008] 以下に、本発明の内容について詳細に説明する。
- [0009] 本発明に係る、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ )-7-外キシ-6-キノリンカルボキサミド(以下、カルボキサミド)の塩としては、例えば メタンスルホン酸塩、エタンスルホン酸塩、p-トルエンスルホン酸塩、塩酸塩、臭化水 素酸塩、硫酸塩、酒石酸塩、リン酸塩等が挙げられる。
- [0010] 本発明に係る、カルボキサミドの塩は、常法(例えば、カルボキサミドおよび対応する酸を、溶媒の存在下または非存在下、適当な比率で混合すること)により製造することができる。
- [0011] なお、カルボキサミドは、国際公開第02/32872号パンフレットに記載の方法のほか、以下の製造例1~3に記載の方法で製造することもできる。
- [0012] 本発明に係る、カルボキサミドの塩の溶媒和物としては、例えば水和物、ジメチルス ルホキシド和物、酢酸和物、N、Nージメチルホルムアミド和物等が挙げられる。
- [0013] 一般に、粉末X線回折における回折角度(20)は±0.2°の範囲内で誤差が生じ うるから、上記回折角度の値は±0.2°程度の範囲内の数値も含むものとして理解 される必要がある。したがって、粉末X線回折における回折角度が完全に一致する結 晶だけでなく、回折角度が±0.2°の誤差範囲内で一致する結晶も本発明に含ま れる。
- [0014] 本明細書において、「回折角度(2θ±0.2°)9.66° および18.37° に回折ビークを有する」とは、「回折角度(2θ)9.45° ~9.85° および18.17° ~18.57° に回折ビークを有する」ということを意味し、「回折角度(20±0.2°)5.72° および13.84° に回折ビークを有する」ということを意味し、「回折角度(2θ)5.52° ~5.92° および13.64° ~14.04° に回折ビークを有する」ということを意味し、「回折角度(2θ±0.2°)14.20° および17.59° に回折ビークを有する」ということは、「回折角度(2θ)14.00° ~14.40° および17.39° ~17.79° に回折ビークを有する」ということを意味し、「回折角度(2θ±0.2°)8.02° および18.14° に回折ビークを有する」ということを意味し、「回折角度(2θ±0.2°)8.02° および18.14° に回折ビークを有する」とは、「回折角度(2θ)7.82° ~8.22° および17.94° ~18.34° に回折ビークを有する」とは、「回折角度(2θ)7.82° ~8.22° および17.94° ~18.34° に回折ビークを有する」とは、「回折角度(2θ)7.82° ~8.22° および17.94° ~18.34° に回折ビークを有する」ということ

- ークを有する」ということを意味し、「回折角度( $2\theta \pm 0.2^\circ$ ) 9. 36° および12. 40° に回折ピークを有する」「回折角度( $2\theta$ ) 9. 16°  $\sim$  9. 56° および12. 20°  $\sim$  12. 60° に回折ピークを有する」ということを意味し、「回折角度( $2\theta \pm 0.2^\circ$ ) 15. 70° および17. 18° に回折ピークを有する」とは、「回折角度( $2\theta$ ) 15. 50°  $\sim$  15. 90° および16. 98°  $\sim$  17. 38° に回折ピークを有する」ということを意味し、「回折角度( $2\theta \pm 0.2^\circ$ ) 6. 48° および9. 58° に回折ピークを有する」ということを意味し、「回折角度( $2\theta$ ) 6. 28°  $\sim$  6. 68° および9. 38°  $\sim$  9. 78° に回折ピークを有する」ということを意味する。
- [0015] 本明細書において、「化学シフト約162. 4ppmにピークを有する」とは、「通常の測定条件にて<sup>13</sup>C固体核磁気共鳴スペクトル(以下、<sup>13</sup>C固体NMRスペクトル)測定を行い、化学シフト162. 4ppmと実質的に同等なピークを有する」ことを意味し、「化学シフト約128. 0ppmにピークを有する」とは、「通常の測定条件にて<sup>13</sup>C固体NMRスペクトル測定を行い、化学シフト128. 0ppmと実質的に同等なピークを有する」ことを意味し、「化学シフト約102. 3ppmにピークを有する」とは、「通常の測定条件にて<sup>13</sup>C固体NMRスペクトル測定を行い、化学シフト102. 3ppmと実質的に同等なピークを有する」ことを意味し、「化学シフト約9. 9ppmと実質的に同等なピークを有する」ことを意味し、「化学シフト約9. 9ppmと実質的に同等なピークを有する」ことを意味し、「他学シフト約9. 9ppmと実質的に同等なピークを有する」ことを意味する。
- [0016] 本明細書において、「化学シフト約160. 2ppmにピークを有する」とは、「通常の測定条件にて13 C固体NMRスペクトル測定を行い、化学シフト160. 2ppmと実質的に同等なピークを有する」ことを意味し、「化学シフト約126. 6ppmにピークを有する」とは、「通常の測定条件にて13 C固体NMRスペクトル測定を行い、化学シフト126. 6ppmと実質的に同等なピークを有する」ことを意味し、「化学シフト約105. 6ppmにピークを有する」とは、「通常の測定条件にて13 C固体NMRスペクトル測定を行い、化学シフト105. 6ppmと実質的に同等なピークを有する」ことを意味し、「化学シフト約7. 8ppmにピークを有する」とは、「通常の測定条件にて13 C固体NMRスペクトル測定を行い、化学シフト7. 8ppmと実質的に同等なピークを有する」ことを意味する。
- [0017] 本明細書において、「波数1161±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」とは、「波数1160

- 〜1162cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」ということを意味し、「波数1044±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」とは、「波数1043〜1045cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」ということを意味する。
- [0018] 本明細書において、「波数1068±1cm<sup>-1</sup>に吸収ビークを有する」とは、「波数1067 〜1069cm<sup>-1</sup>に吸収ビークを有する」ということを意味し、「波数918±1cm<sup>-1</sup>に吸収 ビークを有する」とは、「波数917〜919cm<sup>-1</sup>に吸収ビークを有する」ということを意味 する。
- [0019] 本明細書において、「波数1324±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」とは、「波数1323 ~1325cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」ということを意味し、「波数579±1cm<sup>-1</sup>に吸収 ピークを有する」とは、「波数578~580cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」ということを意味 する。
- [0020] 本明細書において、「波数1750±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」とは、「波数1749 ~1751cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」ということを意味し、「波数1224±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」ということを意味し、「波数1223~1225cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」ということを意味する。
- [0021] 本明細書において、「波数1320±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」とは、「波数1319 ~1321cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」ということを意味し、「波数997±1cm<sup>-1</sup>に吸収 ピークを有する」とは、「波数996~998cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する」ということを意味 する。
- [0022] 本明細書において、「波数1281±1cm<sup>-1</sup>に吸収ビークを有する」とは、「波数1280 〜1282cm<sup>-1</sup>に吸収ビークを有する」ということを意味し、「波数985±1cm<sup>-1</sup>に吸収 ビークを有する」とは、「波数984〜986cm<sup>-1</sup>に吸収ビークを有する」ということを意味 する。
- [0023] [一般製造方法] 本発明に係る、カルボキサミドの塩またはその溶媒和物の結晶の製造方法を以下 に詳述する。
- [0024] 1. 塩酸塩または臭化木素酸塩の結晶の製造方法 カルボキサミドおよび溶媒を混合し、カルボキサミドを溶解させた後、塩酸または臭

化水素酸を加えることで、塩酸塩または臭化水素酸塩の結晶を製造することができる

より詳細には、例えば、カルボキサミドおよび溶媒を混合し、加熱してカルボキサミド を溶解させた後、塩酸または臭化水素酸を加え、この溶液を室温まで徐冷することで 、塩酸塩または臭化水素酸塩の結晶を製造することができる。

溶媒としては、メタノール、エタノール、1-プロパノール、2-プロパノール等のアル コール類を用いることができ、好ましくはエタノールである。また、場合によりアルコー ル類に水を添加して用いてもよい。

溶媒量は特に制限されないが、好ましくは基質の10〜30倍量、より好ましくは20 倍量用いる。

塩酸または臭化水素酸の量は、基質に対して1.0当量~1.5当量用いることができ、好ましくは1.1当量用いる。

加熱温度は特に制限されないが、好ましくは60℃~還流温度であり、より好ましく は環流温度である。

加熱温度から室温までの徐冷は、10分〜24時間で行うことができる。

## [0025] 2. p-トルエンスルホン酸塩または硫酸塩の結晶の製造方法

カルボキサミド、溶媒およびpートルエンスルホン酸または硫酸を混合し、カルボキサ ミドを溶解させることで、pートルエンスルホン酸塩または硫酸塩の結晶を製造すること ができる。

より詳細には、例えば、カルボキサミド、溶媒およびpートルエンスルホン酸または硫酸を混合し、加熱してカルボキサミドを溶解させた後、この溶液を室温まで徐冷することで、pートルエンスルホン酸塩または硫酸塩の結晶を製造することができる。

溶媒としては、例えばジメチルスルホキシド、N, Nージメチルホルムアミド、N, Nージメチルアセトアミド等を用いることができ、好ましくはジメチルスルホキシドである。

溶媒量は特に制限されないが、好ましくは基質の10~30倍量、より好ましくは20 倍量用いる。

pートルエンスルホン酸または硫酸の量は、基質に対して1.0当量~1.5当量用いることができ、好ましくは1.2当量用いる。

加熱温度は特に制限されないが、好ましくは60℃~還流温度であり、より好ましくは70℃~100℃であり、さらに好ましくは80℃である。

加熱温度から室温までの徐冷は、10分~24時間で行うことができる。

## [0026] 3. メタンスルホン酸塩の結晶(A)の製造方法

### (製法1)

カルボキサミド、溶媒およびメタンスルホン酸を混合し、カルボキサミドを溶解させる ことで、メタンスルホン酸塩の結晶(A)を製造することができる。

より詳細には、例えば、カルボキサミド、溶媒およびメタンスルホン酸を混合し、加熱 してカルボキサミドを溶解させた後、この溶液を室温まで徐冷することで、メタンスル ホン酸塩の結晶(A)を製造することができる。

溶媒としては、例えばメタノール、エタノール、2-プロパノール等を用いることができ 、好ましくはメタノールである。

溶媒量は特に制限されないが、好ましくは基質の10〜30倍量、より好ましくは20 倍量用いる。

メタンスルホン酸の量は、基質に対して1.0当量〜1.5当量用いることができ、好ま しくは1.2当量用いる。

加熱温度は特に制限されないが、好ましくは60℃~還流温度であり、より好ましく は70℃~80℃である。

加熱温度から室温までの徐冷は、1時間~24時間で行うことができ、好ましくは3時間から12時間である。

## (製法2)

カルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、カルボキサミドを溶解させる ことで、メタンスルホン酸塩の結晶(A)を製造することができる。

より詳細には、例えば、カルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、加熱 してカルボキサミドを溶解させた後、貧溶媒を加え、この溶液を室温まで徐冷すること で、メタンスルホン酸塩の結晶(A)を製造することができる。なお、貧溶媒とともにメタ ンスルホン酸塩の結晶(A)の種結晶を添加するのが好ましい。

酢酸の量は特に制限されないが、好ましくは基質の5~20倍量、より好ましくは10

倍量用いる。

メタンスルホン酸の量は、基質に対して1.0当量~2.5当量用いることができ、好ましくは1.4当量~2.2当量用いる。

貧溶媒としては、例えばメタノール、エタノール等を用いることができ、好ましくはエタノールである。

資溶媒の量は特に制限されないが、好ましくは基質の10〜30倍量、より好ましくは 20倍量用いる。また、貧溶媒は一度に、または2〜4回に分けて加えることもでき、好 ましくは2回に分けて加える。この場合、初回に加える溶媒量および2回目に加える 溶媒量の容積比としては、1:1〜3:1であり、好ましくは3:2である。

加熱温度は特に制限されないが、好ましくは50℃~還流温度であり、より好ましくは50℃である。

加熱温度から室温までの徐冷は、10分~6時間で行うことができ、好ましくは1時間 から2時間である。

## [0027] 4. メタンスルホン酸塩の結晶(B)の製造方法

メタンスルホン酸塩の酢酸和物の結晶(I)を通風乾燥させること等の方法で酢酸を 除去することで、メタンスルホン酸塩の結晶(B)を製造することができる。

## [0028] 5. メタンスルホン酸塩の結晶(C)の製造方法

(製法1)

メタンスルホン酸塩のジメチルスルホキシド和物の結晶を加熱し、室温まで徐冷す ることで、メタンスルホン酸塩の結晶(C)を製造することができる。

本製法は、溶媒存在下または非存在下で実施することができる。

溶媒を用いる場合、該溶媒としては、例えば酢酸エチル、酢酸イソプロビル、酢酸n ーブチル等を用いることができ、好ましくは酢酸nーブチルである。

加熱温度は特に制限されないが、好ましくは70℃~還流温度であり、より好ましく は還流温度である。

### (製法2)

メタンスルホン酸塩の酢酸和物の結晶(I)および溶媒を混合し、攪拌することで、メ タンスルホン酸塩の結晶(C)を製造することができる。 溶媒としては、例えばメタノール、エタノール、2-プロバノール等のアルコール類を 用いることができ、好ましくはエタノールである。

機件温度は特に制限されないが、好ましくは20℃-60℃であり、より好ましくは40 ℃である。

## (製法3)

カルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、カルボキサミドを溶解させる ことで、メタンスルホン酸塩の結晶(C)を製造することができる。

より詳細には、例えば、カルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、加熱 してカルボキサミドを溶解させた後、貧溶媒として2一プロパノールを加え、この溶液を 15℃付近まで徐冷することで、メタンスルホン酸塩の結晶(C)を製造することができ る。なお、貧溶媒とともにメタンスルホン酸塩の結晶(C)の種結晶を添加し、さらに析 出速度を速めるため、酢酸イソプロビルを添加するのが好ましい。

酢酸の量は特に制限されないが、好ましくは基質の5~10倍量、より好ましくは7~ 8倍最用いる。

メタンスルホン酸の量は、基質に対して1.0当量~1.5当量用いることができ、好ま しくは1.2当量用いる。

貧溶媒の量は特に制限されないが、好ましくは基質の2−10倍量、より好ましくは4 ~5倍量用いる。

酢酸イソプロピルを添加する場合、その量は特に限定されないが、好ましくは基質 の2~10倍量、より好ましくは5倍量用いる。

加熱温度は特に制限されないが、好ましくは40℃である。

加熱温度から15℃付近までの徐冷は、10分~6時間で行うことができ、好ましくは 1時間から2時間である。

#### (製法4)

カルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、カルボキサミドを溶解させる ことで、メタンスルホン酸塩の結晶(C)を製造することができる。

より詳細には、例えば、カルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、室温 (または30°C付近)でカルボキサミドを溶解させた後、貧溶媒として2-プロパノールを 加え、この溶液を15℃付近まで徐冷し、析出した結晶を濾取し、さらに該結晶および 溶媒を混合し、攪拌することで、メタンスルホン酸塩の結晶(C)を製造することができ る。なお、貧溶媒とともにメタンスルホン酸塩の結晶(C)の種結晶を添加するのが好 ましい。

酢酸の量は特に制限されないが、好ましくは基質の5~20倍量、より好ましくは10倍量用いる。

メタンスルホン酸の量は、基質に対して1.0当量〜2.5当量用いることができ、好ま しくは1.8当量〜2.2当量用いる。

貧溶媒の量は特に制限されないが、好ましくは基質の10〜30倍量、より好ましくは 20倍量用いる。

室温(または30℃付近)から15℃付近までの徐冷は、10分〜4時間で行うことができ、好ましくは30分から2時間である。

濾取した結晶と混合する溶媒としては、例えばメタノール、エタノール、2-プロパノール等のアルコール類を用いることができ、好ましくはエタノールである。

(製法5)

メタンスルホン酸の結晶(B)を加湿することで、メタンスルホン酸の結晶(C)を製造することができる。

## [0029] 6. メタンスルホン酸塩のジメチルスルホキシド和物の結晶の製造方法

カルボキサミド、ジメチルスルホキシドおよびメタンスルホン酸を混合し、加熱してカ ルボキサミドを溶解させた後、貧溶媒を加え、この溶液を15℃付近まで徐冷すること で、メタンスルホン酸塩のジメチルスルホキシド和物の結晶を製造することができる。 なお、貧溶媒とともにメタンスルホン酸塩の結晶(A)の種結晶を添加するのが好まし い。

ジメチルスルホキシドの量は特に制限されないが、好ましくは基質の5~20倍量、より好ましくは8~10倍量用いる。

メタンスルホン酸の量は、基質に対して1.0当量~4.0当量用いることができ、好ま しくは1.2当量~3.5当量用いる。

貧溶媒としては、例えば酢酸エチル、酢酸イソプロピル、1-プロパノール、2-プロ

パノール等を用いることができ、好ましくは酢酸エチル、2-プロパノールである。

貧溶媒の量は特に制限されないが、好ましくは基質の10〜30倍量、より好ましくは 20倍量用いる。また、貧溶媒は一度に、または2〜4回に分けて加えることもでき、好 ましくは2回に分けて加える。この場合、初回に加える溶媒量および2回目に加える 溶媒量の容積比としては、1:1〜1:5であり、好ましくは1:4である。

加熱温度は特に制限されないが、好ましくは50℃~100℃であり、より好ましくは6 0℃~80℃である。

加熱温度から15℃付近までの徐冷は、10分~6時間で行うことができ、好ましくは 1時間から2時間である。

### [0030] 7. メタンスルホン酸塩の水和物の結晶(F)の製造方法

カルボキサド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、カルボキサドドを溶解させる ことで、メタンスルホン酸塩の水和物の結晶(F)を製造することができる。

より詳細には、例えば、カルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、加熱 してカルボキサミドを溶解させた後、貧溶媒を加え、この溶液を室温まで徐冷すること で、メタンスルホン酸塩の水和物の結晶(F)を製造することができる。なお、貧溶媒と ともにメタンスルホン酸塩の結晶(A)の種結晶を添加するのが好ましい。

酢酸の量は特に制限されないが、好ましくは基質の5~20倍量、より好ましくは10 倍量用いる。

メタンスルホン酸の量は、基質に対して1.0当量~2.0当量用いることができ、好ま しくは1.3当量~1.6当量用いる。

貧溶媒としては、例えば酢酸エチル、酢酸イソプロピルを用いることができ、好ましく は酢酸エチルである。

貧溶媒の量は特に制限されないが、好ましくは基質の10~30倍量、より好ましくは 20倍量用いる。また、貧溶媒は一度に、または2~4回に分けて加えることもでき、好 ましくは2回に分けて加える。この場合、初回に加える溶媒量および2回目に加える 溶媒量の容積比としては、1:1~1:5であり、好ましくは1:3である。

加熱温度は特に制限されないが、好ましくは40℃~60℃であり、より好ましくは50℃である。

加熱温度から室温までの徐冷は、10分~6時間で行うことができ、好ましくは2時間 から4時間である。

## [0031] 8. メタンスルホン酸塩の酢酸和物の結晶(I)の製造方法

カルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、カルボキサミドを溶解させる ことで、メタンスルホン酸塩の酢酸和物の結晶(I)を製造することができる。

より詳細には、例えば、カルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、加熱 してカルボキサミドを溶解させた後、貧溶媒を加え、この溶液を室温まで徐冷すること で、メタンスルホン酸塩の酢酸和物の結晶(1)を製造することができる。 なお、貧溶媒 とともにメタンスルホン酸塩の結晶(C)の種結晶を添加し、さらに析出速度を速めるた め、酢酸イソプロビルを添加するのが好ましい。

酢酸の量は特に制限されないが、好ましくは基質の5~10倍量、より好ましくは7~ 8倍量用いる。

メタンスルホン酸の量は、基質に対して1.0当量~1.5当量用いることができ、好ま しくは1.2当量用いる。

貧溶媒としては、例えば1-プロパノール、1-ブタノール、tert-ブタノール等を用いることができ、好ましくは1-プロパノールである。

資溶媒の量は特に制限されないが、好ましくは基質の5~20倍量、より好ましくは8 ~10倍量用いる。また、資溶媒は一度に、または2~4回に分けて加えることもでき、 好ましくは2回に分けて加える。この場合、初回に加える溶媒量および2回目に加え る溶媒星の容積比としては、1:1~1:5であり、好ましくは1:3.5である。

酢酸イソブロビルを添加する場合、その量は特に限定されないが、好ましくは基質 の2~10倍量、より好ましくは5倍量用いる。

加熱温度は特に制限されないが、好ましくは40℃である。

加熱温度から室温までの徐冷は、10分~6時間で行うことができ、好ましくは1時間 から2時間である。

## [0032] 9. エタンスルホン酸塩の結晶(α)の製造方法

カルボキサミド、溶媒およびエタンスルホン酸を混合し、カルボキサミドを溶解させる ことで、エタンスルホン酸塩の結晶(α)を製造することができる。 より詳細には、例えば、カルボキサミド、溶媒およびエタンスルホン酸を混合し、加 熱してカルボキサミドを溶解させた後、貧溶媒を加え、この溶液を室温まで冷却する ことで、エタンスルホン酸塩の結晶(α)を製造することができる。

溶媒としては、例えばジメチルスルホキシド等を用いることができる。

溶媒量は特に制限されないが、好ましくは基質の5~20倍量、より好ましくは10倍 量用いる。

エタンスルホン酸の量は、基質に対して1.0当量~1.5当量用いることができ、好 ましくは1.2当量用いる。

貧溶媒としては、例えば酢酸エチル等を用いることができる。

貧溶媒の量は特に制限されないが、好ましくは基質の5~20倍量、より好ましくは1 0倍量用いる。

加熱温度は特に制限されないが、好ましくは50℃~70℃であり、より好ましくは60 ℃である。

加熱温度から室温までの冷却は、5分~2時間で行うことができ、好ましくは5分から 1.5時間である。

## [0033] 10. エタンスルホン酸塩の結晶(B)の製造方法

#### (製法1)

エタンスルホン酸塩の結晶(α)に溶媒および水を加え、室温で攪拌させることで、 エタンスルホン酸塩の結晶(β)を製造することができる。

溶媒としては、例えばメタノール、エタノール、2-プロパノール等を用いることができ 、好ましくはエタノールである。

溶媒量は特に制限されないが、好ましくは基質の5~20倍量、より好ましくは10倍 量用いる。

水の量は特に制限されないが、好ましくはエタノールの1/10~1/2、より好ましく は1/6用いる。

### (製法2)

カルボキサミド、酢酸およびエタンスルホン酸を混合し、カルボキサミドを溶解させる ことで、エタンスルホン酸塩の結晶(β)を製造することができる。 より詳細には、例えば、カルボキサミド、酢酸およびエタンスルホン酸を混合し、加 熱してカルボキサミドを溶解させた後、貧溶媒および水を加え、この溶液を0℃まで冷 却することで、エタンスルホン酸塩の結晶(β)を製造することができる。なお、貧溶媒 とともにエタンスルホン酸塩の結晶(β)の種結晶を添加するのが好ましい。

酢酸の量は特に制限されないが、好ましくは基質の2.5~10倍量、より好ましくは 5倍量用いる。

エタンスルホン酸の量は、基質に対して1.0当量~1.5当量用いることができ、好ましくは1.2当量用いる。

資溶媒としては、例えばエタノール、2−プロパノール等を用いることができ、好ましくは2−プロパノールである。

貧溶媒の量は特に制限されないが、好ましくは基質の10~40倍量、より好ましくは 30倍量用いる。また、貧溶媒は一度に、または2~4回に分けて加えることもでき、好 ましくは2回に分けて加える。この場合、初回に加える溶媒量および2回目に加える 溶媒量の容積比としては、1:1~1:5であり、好ましくは1:1、5~1:2である。

水の量は特に制限されないが、好ましくは貧溶媒の1/10~1/30、より好ましくは 1/20用いる。

加熱温度は特に制限されないが、好ましくは50℃-70℃であり、より好ましくは60 ℃である。

加熱温度から℃までの冷却は、10分~6時間で行うことができ、好ましくは2時間から4時間である。

## [0034] 11. エタンスルホン酸塩のジメチルスルホキシド和物の結晶の製造方法

カルボキサミド、ジメチルスルホキシドおよびエクンスルホン酸を混合し、加熱してカ ルボキサミドを溶解させた後、貧溶媒を加え、この溶液を0℃まで冷却することで、エ タンスルホン酸塩のジメチルスルホキシド和物の結晶を製造することができる。なお、 貧溶媒とともにエタンスルホン酸塩の結晶(β)の種結晶を添加するのが好ましい。 ジメチルスルホキシドの量は特に制限されないが、好ましくは基質の5~20倍量、よ り好ましくは10倍量用いる。

エタンスルホン酸の量は、基質に対して1.0当量~1.5当量用いることができ、好

ましくは1.2当量用いる。

台溶媒としては、例えば酢酸エチル等を用いることができる。

貧溶媒の量は特に制限されないが、好ましくは基質の5~20倍量、より好ましくは1 0倍量用いる。また、貧溶媒は一度に、または2~4回に分けて加えることもでき、好ま しくは2回に分けて加える。この場合、初回に加える溶媒量および2回目に加える溶 媒量の容積比としては、1:1~3:1であり、好ましくは3:2である。

加熱温度は特に制限されないが、好ましくは50℃~70℃であり、より好ましくは60 ℃である。

加熱温度から0℃までの冷却は、10分〜6時間で行うことができ、好ましくは1時間から2時間である。

[0035] 本発明の結晶を医薬として使用する場合、通常、本発明の結晶と適当な添加剤と を混和し、製剤化したものを使用する。ただし、前記は、本発明の結晶を原体のまま 医薬として使用することを否定するものではない。

上記添加剤としては、一般に医薬に使用される、賦形剤、結合剤、滑沢剤、崩壊剤、 着色剤、矯味矯臭剤、乳化剤、界面活性剤、溶解補助剤、懸濁化剤、等張化剤、 緩衝剤、防腐剤、抗酸化剤、安定化剤、吸収促進剤等を挙げることができ、所望により、これらを適宜組み合わせて使用することもできる。

上記賦形剤としては、例えば、乳糖、白糖、ブドウ糖、コーンスターチ、マンニトール 、ソルビトール、デンプン、α化デンプン、デキストリン、結晶セルロース、軽質無水ケ イ酸、ケイ酸アルミニウム、ケイ酸カルシウム、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム、リン 酸水素カルシウム等を挙げることができ、

上記結合剤としては、例えば、ポリビニルアルコール、メチルセルロース、エチルセ ルロース、アラビアゴム、トラガント、ゼラチン、シェラック、ヒドロキンプロピルメチルセ ルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウム、ポリ ビニルビロリドン、マクロゴール等を挙げることができ、

上記滑沢剤としては、例えば、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム、 フマル酸ステアリルナトリウム、タルク、ポリエチレングリコール、コロイドシリカ等を挙 げることができ、 上記崩壊剤としては、例えば、結晶セルロース、寒天、ゼラチン、炭酸カルシウム、 炭酸水素ナトリウム、クエン酸カルシウム、デキストリン、ペクチン、低置換度ドドロキシ プロピルセルロース、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースカル シウム、クロスカルメロースナトリウム、カルボキシメチルスターチ、カルボキシメチルス ターチナトリウム等を挙げることができる。

上記着色剤としては、例えば、三二酸化鉄、黄色三二酸化鉄、カルミン、カラメル、 β-カロチン、酸化チタン、タルク、リン酸リポフラビンナトリウム、黄色アルミニウムレーキ等、医薬品に添加することが許可されているものを挙げることができ、

上記矯味繙臭剤としては、ココア末、ハッカ脳、芳香散、ハッカ油、竜脳、桂皮末等 を挙げることができ、

上記乳化剤または界面活性剤としては、例えば、ステアリルトリエタノールアミン、ラ ウリル硫酸ナトリウム、ラウリルアミノプロピオン酸、レシチン、モノステアリン酸グリセリ ン、ショ糖脂肪酸エステル、グリセリン脂肪酸エステル等を挙げることができ、

上記溶解補助剤としては、例えば、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、 安息香酸ベンジル、エタノール、コレステロール、トリエタノールアミン、炭酸ナトリウム 、クエン酸ナトリウム、ポリソルベート80、ニコチン酸アミド等を挙げることができ、

上記懸濁化剤としては、前記界面活性剤のほか、例えば、ポリビニルアルコール、 ポリビニルビロリドン、メチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、ヒドロキシエチ ルセルロース、ヒドロキシプロビルセルロース等の親水性高分子を挙げることができ、 上記等張化剤としては、例えば、ブドウ糖、塩化ナトリウム、マンニトール、ソルビト ール等を挙げることができ、

上記緩衝剤としては、例えば、リン酸塩、酢酸塩、炭酸塩、クエン酸塩などの緩衝液 を挙げることができ、

上記防腐剤としては、例えば、メチルパラベン、プロピルパラベン、クロロブタノール 、ベンジルアルコール、フェネチルアルコール、デヒドロ酢酸、ソルビン酸等を挙げる ことができ、

上記抗酸化剤としては、例えば、亜硫酸塩、アスコルビン酸、αートコフェロール等 を挙げることができる。 WO 2005/063713 27 PCT/JP2004/019223

また、上記製剤としては、錠剤、散剤、顆粒剤、カプセル剤、シロップ剤、トローチ剤 、吸入剤のような経口剤;坐剤、軟膏剤、眼軟膏剤、テープ剤、点眼剤、点鼻剤、点 耳剤、バップ剤、ローション剤のような外用剤または注射剤を挙げることができる。

上記経口剤は、上記添加剤を適宜組み合わせて製剤化する。 なお、必要に応じて これらの表面をコーティングしてもよい。

上記外用剤は、上記添加剤のうち、特に賦形剤、結合剤、矯味矯臭剤、乳化剤、 界面活性剤、溶解補助剤、懸濁化剤、等張化剤、防腐剤、抗酸化剤、安定化剤、吸 収促進剤を適宜組み合わせて製剤化する。

上記注射剤は、上記添加剤のうち、特に乳化剤、界面活性剤、溶解補助剤、懸濁 化剤、等張化剤、緩衝剤、防腐剤、抗酸化剤、安定化剤、吸収促進剤を適宜組み合 わせて製剤化する。

- [0036] 本発明の結晶を医薬として使用する場合、その使用量は症状、年齢、投与形態により異なるが、通常成人に、100 μg乃至10gを1日に1回投与または数回に分けて使用する。
- [0037] 本発明の結晶は、血管新生阻害剤として極めて有用であり、血管新生阻害作用が 有効な疾患に対する予防または治療剤、血管新生阻害剤、抗腫瘍剤、血管腫治療 剤、癌転移抑制剤、網膜血管新生症治療剤、糖尿病性網膜症治療剤、炎症性疾患 治療剤、変形性関節炎、リューマチ性関節炎、乾癬または遅延性過敏反応からなる 炎症性疾患治療剤、アテローム性動脈硬化症治療剤として有用である。
- [0038] なお、本発明の結晶を抗腫瘍剤として用いる場合、腫瘍として、例えば膵臓癌、胃 癌、大腸癌、乳癌、前立腺癌、肺癌、腎癌、脳腫瘍、血液癌または卵巣癌が挙げら れ、特に胃癌、大腸癌、前立腺癌、肺癌または腎癌が好ましい。
- [0039] また、本発明の結晶は、強いで-Kitキナーゼ阻害活性を示し、c-Kitキナーゼの活性化により悪性化した癌(急性骨髄性白血病、肥満細胞性白血病、小細胞肺癌、GI ST、睾丸腫瘍、卵巣癌、乳癌、脳腫瘍、神経芽細胞腫または大腸癌)に対する抗癌剤として有用である。さらに、本発明の結晶は、c-Kitキナーゼが原因と考えられるMastcytosis、アレルギー、喘息などの疾患に対する治療剤としても有効である。 実施例

[0040] 以下に、本発明の理解を更に容易にするために実施例を掲げるが、本発明はこれ に限定されるものでないことは言うまでもない。

[0041] 製造例1、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミ/カルボニル)アミ/フェ/キシ)-7-メ トキシー6-キノリンカルボキサミドの製造(1)

国際公開第02/32872号パンフレットに記載の、フェニル N-(4-(6-カルバモイル-7-メトキシ-4-キ/リル)オキシ-2-クロロフェニル)カルパメート(17.5g、37.7mmol)をN、N-ジメチルホルムアミド(350mL)に溶解し、窒素雰囲気下にて反応液にシクロプロピルアミン(6.53mL、94.25mmol)を加え、室温で一晩攪拌した。反応液を水(1.75L)に加え、攪拌した。析出した粗結晶を遮取して、水洗後、70℃で50分間乾燥した。得られた粗結晶にエタノール(300mL)を加え、約30分間加熱還流して溶解させ、その後、攪拌下にて一晩かけて室温まで徐冷した。析出した結晶を濾取した後、吸引乾燥し、さらに70℃で8時間乾燥して、標記結晶(12.91g、80.2%)を得た。

[0042] 製造例2、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ トキシ-6-キノリンカルボキサミドの製造(2)

[0043] (1)フェニル N-(2-クロロ-4-ヒドロキシフェニル)カーバメートの製造

[0044] [{k1]

[0045] 4-アミノー3-クロロフェノール(23.7g)をN, N-ジメチルホルムアミド(100mL)に懸濁 し、氷冷下ピリジン(23.4mL)を加えた後、20℃以下でクロロギ酸フェニル(23.2mL)を滴 下した。室温にて30分間攪拌の後、水(400mL)、酢酸エチル(300mL)、

6N-HCl(48mL)を加え機件の後、有機層を分離した。有機層を10%食塩水(200mL)で2回洗浄の後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去することにより標記化合物46gを固体として得た。

<sup>1</sup>H-NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm):5. 12(1h, br s), 6. 75(1H, dd, J=9. 2, 2, 8Hz), 6. 92(1H, d, J=2, 8Hz), 7, 18-7, 28(4H, m), 7, 37-7, 43(

2H, m), 7. 94(1H, br s)

[0046] (2)1-(2-クロロー4-ヒドロキシフェニル)-3-シクロプロピルウレアの製造

[0047] [化2]

, 7. 90(1H, d, J=8. 8Hz)

- 「0048] フェニル N-(2-クロロ-4-ヒドロキシフェニル)カーバメートを、N, N-ジメチルホルムアミド(100mL)に溶解し、氷冷下シクロプロピルアミン(22.7mL)を加え、室温にて終夜攪拌した。水(400mL)、酢酸エチル(300mL)、6N-HC((55mL)を加えて攪拌の後、有機層を分離した。有機層を10%食塩水(200mL)で2回洗浄の後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を濃縮して得られるプリズム晶をヘプタンで洗浄濾過し、標記化合物22.8gを得た。(4-アミノ-3-クロロフェノールからの収率77%)

  「H-NMRスペクトル(CDCl) δ (ppm):0. 72-0. 77(2H, m), 0. 87-0. 95(2H, m), 2. 60-2. 65(1H, m), 4. 89(1H, br s), 5. 60(1H, br s), 6. 71(1H, br dd, I=8, 8, 2. 8Hz), 6. 88(1H, dd, I=2, 8Hz), 7. 24-7. 30(1H, br s)
- [0049] (3)4ー(3ークロロー4ー(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)ー7ーメトキシ ー6ーキノリンカルボキサミドの製造

ジメチルスルホキシド(20mL)に、7-メトキシー4-クロロキノリンー6-カルポキサミド(0.983g)、1-(2-クロロー4-ヒドロキシフェニル)-3-シクロプロピルウレア(1.13g)および炭酸セシウム(2.71g)を加え、70℃にて23時間加熱攪拌した。反応液を空温に戻した後、水(50mL)を加え、生じた結晶を濾取することで標記化合物1.56gを得た。(収率88%)

[0050] 製造例3.4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ トキシー6-キノリンカルボキサミドの製造(3)

窒素雰囲気下、反応容器に7-メトキシー4-クロロキノリン-6-カルボキサミド(5.00kg、21.13mol)、ジメチルスルホキシド(55.05kg)、1-(2-クロロ-4-ヒドロキシフェニル)-3-シクロプロビルウレア(5.75kg、25.35mol)およびカリウムtープトキシド(

2.85kg、25.35mol)を順次投入した。その後、20℃で30分費拌し、その後、2.5時間 かけて温度を65℃まで上昇させた。同温度で19時間攪拌した後、33%(v/v)アセ トン水(5.0L)および水(10.0L)を3.5時間かけて滴下した。滴下終了後、60℃で2時間攪拌し、33%(v/v)アセトン水(20.0L)および水(40.0L)を55℃以上で1時間かけて滴下した。40℃で16時間攪拌した後、析出した結晶を室素圧式ろ過器を用いてる取し、33%(v/v)アセトン水(33.3L)、水(66.7L)およびアセトン(50.0L)で順次結晶を洗浄した。得られた結晶をコニカル式減圧乾燥機を用いて、60℃で22時間 乾燥し、標記化合物7.78kgを得た。(収率96.3%)

- [0051] なお、上記製造例1~3で得られた4~(3-クロロ-4~(シクロプロビルアミノカルボニ ル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミドの「H-NMRの化学シフト 値は、いずれも国際公開第02/32872号パンフレットに記載の、4~(3-クロロ-4~( シクロプロビルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサ ミドの「H-NMRの化学シフト値と一致した。
- [0052] <u>実施例1、4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミ/カルボニル)アミ/フェ/キシ)-7-メトキシ-6</u>キ/リンカルボキサミド 塩酸塩の結晶

4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド(854mg,2.0mmol)をエタノール(17mL)に懸濁させて攪拌し、外温100°Cの油浴を用いて還流下、2N塩酸(1.1mL,2.2mmol)を反応液に滴下した。懸濁液が溶液に変化したことを確認後、油浴の加熱を止め、室温まで油浴につけた状態で徐冷し、反応液を一晩攪拌した。反応液にエタノール(8.6mL)を加えた後、結晶をろ取し、エタノール(4.3mLx2)で洗浄し、ろ紙上で通気乾燥(1.5時間)後、70°Cにて温風乾燥(23時間)し、標記結晶(786.1mg,85%)を得た。

'H-NMR $\sim$ 4 $\sim$ 4 $\sim$ 6 (DMSO-d<sub>8</sub>)  $\delta$  (ppm):0. 30–0. 50(2H, m), 0. 60–0. 7 0(2H, m), 2. 56(1H, m), 4. 06(3H, s), 6. 86(1H, d, J=6. 4Hz), 7. 29–7. 35(2H, m), 7. 60(1H, d, J=2. 8Hz), 7. 64(1H, s), 7. 88(1H, s), 7. 9 5(1H, s), 8. 07(1H, s), 8. 34(1H, d, J=9. 2Hz), 8. 70(1H, s), 8. 91(1 H, d, J=6. 4Hz)

[0053] 実施例2.4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ

## トキシー6-キノリンカルボキサミド 臭化水素酸塩の結晶

4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド(500mg,1.17mmol)をエタノール(10mL)に懸濁させて攪粋し、外温100℃の油浴を用いて還流下、1N臭化水素酸水溶液(1.3mL,1.3mmol)を反応被に滴下した。反応液に水(2.0mL)を徐々に加えて溶液とした後、油浴の加熱を止め、空温まで油浴につけた状態で徐冷し、反応液を一晩攪拌した。析出した結晶をろ取し、エタノール(2.5mLx2)で洗浄し、ろ紙上で通気乾燥(15分間)後、100℃にて温風乾燥(22時間)し、標記結晶(483.7mg.81%)を得た。

<sup>1</sup>H-NMRスペクトル(DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm):0. 40-0. 50(2H, m), 0. 60-0. 7 0(2H, m), 2. 58(1H, m), 4. 09(3H, s), 6. 89(1H, d, J=6. 4Hz), 7. 26(1H, d, J=2. 8Hz), 7. 33(1H, dd, J=2. 8, 9. 2Hz), 7. 59(1H, s), 7. 62(1H, d, J=2. 8Hz), 7. 90(1H, s), 7. 96(1H, s), 8. 06(1H, s), 8. 36(1H, d, J=9. 2Hz), 8. 72(1H, s), 8. 93(1H, d, J=6. 4Hz)

[0054] <u>実施例3、4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミ/カルボニル)アミ/フェ/キシ)-7-メ</u> トキシー6-キノリンカルボキサミド p-トルエンスルホン酸塩の結晶

4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド(150mg,0.351mmmol)に、室温でジメチルスルホキシド(1.5mL)およびタートルエンスルホン酸ー水和物(80mg,0.422mmol)を加えた。一旦溶液となったが、すぐに結晶が析出したため、80℃で反応液にジメチルスルホキシド(2.25mL)を加え、結晶を溶解させた。この溶液を室温まで徐冷し、そのまま14時間攪拌した。析出した結晶を濾取した後、60℃で乾燥し、標記結晶(177mg)を得た。<sup>1</sup>H-NMRスペクトル(400MHz, DMSO-d<sub>e</sub>) δ (ppm):0.39(2H, m), 0.63(2H, m), 2.24(3H, s), 2.54(1H, m), 4.04(3H, s), 6.88(1H, d, J=6.4Hz), 7.05(1H, s), 7.07(1H, s), 7.21(1H, d, J=2.8Hz), 7.31(1H, dd, J=2.6, 9.3Hz), 7.41(1H, s), 7.43(1H, s), 7.59(1H, d, J=2.8Hz), 7.86(1H, s), 7.92(1H, s), 8.02(1H, s), 8.32(1H, d, J=9.6Hz), 8.68(1H, d, J=6.4Hz)

[0055] 実施例4.4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ

### トキシー6-キノリンカルボキサミド 硫酸塩の結晶

4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー 6-キノリンカルボキサミド(150mg,0.351mmmol)に、室温でジメチルスルホキシド (1.5mL)および硫酸(23 μ L,0.422mmol)を加えた。一旦溶液となったが、すぐに結晶が 析出したため、80℃で反応液にジメチルスルホキシド(2.25mL)を加え、結晶を溶解さ せた。この溶液を室温まで徐冷し、そのまま16時間攪拌した。析出した結晶を濾取し た後、60℃で乾燥し、標記結晶(174mg)を得た。

<sup>1</sup>H-NMRスペタトル(400MHz, DMSO-d<sub>e</sub>) δ (ppm):0. 39(2H, m), 0. 63(2 H, m), 2. 46(2H, d, J=1. 2Hz), 2. 52(1H, m), 4. 04(3H, s), 6. 88(1H, d, J=5. 8Hz), 7. 21(1H, s), 7. 31(1H, d, J=8. 2Hz), 7. 56(1H, s), 7. 5 9(1H, s), 7. 86(1H, s), 7. 93(1H, s), 8. 02(1H, s), 8. 33(1H, d, J=8. 2Hz), 8. 68(1H, s), 8. 91(1H, d, J=5. 8Hz)

[0056] <u>実施例5、4-(3-/クロロ-4-(シクロプロピルアミ/カルボニル)アミ/フェ/キシ)-7-メ</u> トキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(A) (製法1)

4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド(700mg,1.64mmol)をメタノール(14mL)およびメタンスルホン酸(143 μ L,1.97mmol)の混合溶液に70℃で溶解させた。4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミドの溶解を確認した後、5.5時間かけて反応液を室温まで冷却し、さらに室湿で18.5時間攪拌し、結晶を濾取した。得られた結晶を60℃で乾燥し、標記結晶 (647mg)を得た。( 側法2)

4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー 6-キノリンカルボキサミド(600mg,1.41mmol)を、酢酸(6mL)およびメタンスルホン酸 (200 μ L,3.08mmol)の混合溶液に50℃で溶解させた。4-(3-クロロ-4-(シクロプロ ピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミドの溶解 を確認した後、エタノール(7.2mL)および4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカル ボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩 の種結晶(A)(12mg)を反応液に順次加え、さらにエタノール(4.8mL)を2時間かけて 滴下した。滴下終了後、反応液を40℃で1時間、室温で9時間攪拌し、結晶を濾取した。得られた結晶を60℃で乾燥し、標記結晶(545mg)を得た。

[0057] 実施例6.4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ トキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(B)

実施例10で得られた4-(3-クロロ-4-(シクロプロビルアミノカルボニル)アミノフェ ノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩 酢酸和物の結 晶 (1) (250mg)を30℃で3時間、40℃で16時間通風乾燥し、標記結晶 (240mg)を得た

[0058] 実施例7、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ トキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(C)

### (製法1)

実施例8の(製法1)で得られた4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル) アミノフェノキシ)-7-外キシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩 ジメチ ルスルホキシド和物の結晶(600mg,1.15mmol)に、酢酸n-プチル(12mL)を加え、反応 液を115℃で10時間攪拌し、さらに室温で1.5時間攪拌後、結晶を濾取した。60℃で 乾燥後、標記結晶(503mg)を得た。

#### (製法2)

実施例10で得られた4-(3-クロロ-4-(シクロプロビルアミノカルボニル)アミノフェ ノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩 酢酸和物の結 晶(I)(1.28g)にエタノール(6.4mL)を加え、40℃で溶解させ、同温度で反応液を36時 間攪拌した。析出した結晶を濾取した後、50℃で乾燥し、標記結晶(0.87g)を得た。 (製法3)

4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド(2.00g,4.69mmol)を酢酸(14mL)とメタンスルホン酸 (0.37mL,5.62mmol)の混合溶液に加え、40℃で溶解させた。溶解を確認した後、反応 液に2-プロパノール(9mL)および4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル )アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の種結 晶(C)(100mg)を順次加えた後、反応液を20分攪拌し、さらに酢酸インプロビル (10mL)を30分かけて滴下した。酢酸インプロビルの滴下終了後、反応液を1.5時間攪拌し、さらに15℃で14時間攪拌した。析出した結晶を濾取した後、60℃で乾燥し、標記結晶(2.22g)を得た。

## (製法4)

4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド(1.28g,3mmol)および酢酸(12.8ml)を混合し、この懸濁液にメタンスルホン酸(0.408ml,6.3mmol)を加え、室温で攪拌して溶解させた。反応液を浴温度30℃にて加熱し、2-プロパノール(7.7ml)を添加した。4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミドメタンスルホン酸塩の種結晶(C)を加え、更に2-プロパノールを1.28mlずつ14回に分け、44分かけて添加した。温浴を除去し、室温にて10分間攪拌した後に、水浴にて5分間攪拌し、さらに少量の氷を加えた水浴にて25分間攪拌した(内温17.6℃)。得られた結晶を濾取し、2-プロパノール(10ml)にて洗浄した。濾取後に得られた結晶を、エタノール(6.4ml)中で室温にて1時間攪拌した。得られた結晶を濾取した後、エタノール(4ml)にて洗浄し、60℃にて乾燥し、標記結晶(1068mg)を得た。

[0059] 実施例8、4-(3-クロロ-4-(シクロプロビルアミ/カルボニル)アミ/フェ/キシ)-7-メ トキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩 ジメチルスルホキシド和物の 結晶

#### (製法1)

4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド(700mg,1.640mmol)に、室温でジメチルスルホキシド(7mL)を加え、80℃で溶解させた。60℃でメタンスルホン酸(143 μ L,1.97mmol)、酢酸エチル(1.4mL)および4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の種結晶(Δ)を反応液に順次加え、さらに酢酸エチル(5.6mL)を45分かけて滴下した。酢酸エチルの滴下終了15分後、反応液を1時間かけて室温まで冷却し、同温度で18時間攪拌した。析出した結晶を濾取した後、60℃で乾燥し、標記結晶(746mg)を得た。

(製法2)

4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド(854mg,2mmol)に、室温でジメチルスルホキシド(6.8mL)を加え、60℃で溶解させた。同温度でメタンスルホン酸(389 μ L,6mmol)および4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の種結晶(Δ)を反応液に順次加え、2-プロパノール(6.8mL)を30分かけて滴下した。2-プロパノールの滴下終了後、反応液を2時間かけて15℃まで冷却し、同温度で30分攪拌した。析出した結晶を濾取した後、60℃で乾燥し、標記結晶(1095mg)を得た。

## (製法3)

4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド(854mg,2mmmol)に、室温でジメチルスルホキシド(6.8mL)を加え、62℃で溶解させた。同温度でメタンスルホン酸(454 μ L,7mmol)および4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の種結晶(A)を反応液に順次加え、2-プロパノール(13.6mL)を1時間かけて滴下した。2-プロパノールの滴下終了後、反応液を2時間かけて15℃まで冷却し、同温度で30分攪拌した。析出した結晶を濾取した後、60℃で乾燥し、標記結晶(1082mg)を得た。

[0060] <u>実施例9.4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミ/カルボニル)アミ/フェ/キシ)-7-メ</u> トキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩 水和物の結晶(F)

4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド(150mg,0.351mmol)を、酢酸(1.5mL)およびメタンスルホン酸(31μL,0.422mmol)の混合溶液に50℃で溶解させた。溶解を確認した後、酢酸エチル(0.6mL)および実施例5の(製法1)で得られた4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(A)を反応液に順次加え、さらに酢酸エチル(1.8mL)を2時間かけて滴下した。酢酸エチルの滴下終了後、反応液を50℃で30分攪拌し、次いで室温で7.5時間機拌した。析出した結晶を濾取した後、60℃で乾燥し、標記結晶(176mg)を得

た。

- [0061] 実施例10、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7メトキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩 酢酸和物の結晶(1)
  4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ6-キノリンカルボキサミド(2.00g,4.69mmol)を、酢酸(14mL)およびメタンスルホン酸
  (0.36mL,5.62mmol)の混合溶液に40℃で溶解させた。溶解を確認した後、1-プロパ
  ノール(4mL)および4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキ
  シ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の種結晶(C)(100mg)を反応液に順次加え、さらに1-プロパノール(14mL)および酢酸イソブロピル(10mL)を1時間かけて滴下した。滴下終了後、反応液を40℃で1時間攪拌し、さらに25℃で
  40分攪拌した。析出した結晶を濾取し、標記結晶(2.61g)を得た。
- 「2062] なお、メタンスルホン酸塩の<sup>1</sup>H-NMRの化学シフト値は以下のとおりである。

  <sup>1</sup>H-NMRスペクトル (DMSO-d<sub>g</sub>) δ (ppm):0. 44(2H, m), 0. 67(2H, m), 2. 36(3H, s), 2. 59(1H, m), 4. 09(3H, s), 6. 95(1H, d, J=7Hz), 7. 25(1H, d, J=2Hz), 7. 36(1H, dd, J=3, 9Hz), 7. 63(1H, d, J=3Hz), 7. 65(1H, s), 7. 88(1H, br s), 7. 95(1H, br s), 8. 06(1H, s), 8. 37(1H, d, J=9Hz), 8. 73(1H, s), 8. 97(1H, d, J=7Hz)
- [0063] 実施例11. 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド エタンスルホン酸塩の結晶(α) (製法1)

 $4-(3-\phi$ ロロ-4-(シ $\phi$ ロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ6-キノリンカルボキサミド(1.5mg,0.351mmol)に、室温でジメチルスルホキシド(1.5mL) およびエタンスルホン酸( $34\mu$  L,0.422mmol)を加え溶解させた。60°Cで、反応液に酢酸エチル(1.5mL)を1.5時間かけて滴下し、酢酸エチルの滴下を終了して30分経過後から、1.5時間かけて反応液を室温まで冷却し、さらに室温で7時間攪拌した。析出した結晶を濾取した後、60°Cで乾燥し、標記結晶 (176mg)を得た。

(製法2)

4ー(3ークロロー4ー(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)ー7ーメトキシー

6-キノリンカルボキサミド(2.00g,4.685mmol)に、室温でエタノール(40mL)およびエタ ンスルホン酸(459 µ L,5.622mmol)を加え、65℃で溶解させた。反応液を、22℃の浴 温度にて冷却し、反応液に4-(3-クロロ-4-(シクロプロビルアミノカルボニル)アミノ フェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド エタンスルホン酸塩の種結晶(α)を加えた。さらに反応液を7時間攪拌し、析出した結晶を遮取した後、70℃で乾燥し、標記結晶(1.55g)を得た。

[0064] 実施例12、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド エタンスルホン酸塩の結晶(β) (製法1)

実施例11で得られた4-(3-クロロ-4-(シクロプロビルアミノカルボニル)アミノフェ ノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド エタンスルホン酸塩の結晶(α) (198mg)にエタノール(3mL)および水(0.5mL)を加え、室温で反応液を3時間攪拌した 。結晶を濾取した後、60°Cで乾燥し、標記結晶(89mg)を得た。 (物法2)

4-(3-クロロ-4-(シクロプロビルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド(150mg,0.351mmol)に、室温で酢酸(0.75mL)およびエタン スルホン酸(34μL,0.422mmol)を加え、60℃で溶解させた。水(0.225mL)、2-プロパノ ール(2mL)、実施例12の(製法1)で得られた4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノ カルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド エタンスルホン 酸塩の結晶(β)および2-プロパノール(2.5mL)を反応液に順次加えた後、反応液を 2.5時間かけて0℃まで冷却し、30分攪拌した。析出した結晶を濾取した後、60℃で乾 燉」。標記結晶(139mg)を得た。

- [0065] 実施例13.4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド エタンスルホン酸塩 ジメチルスルホキシド和物 の結晶
  - 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー 6-キノリンカルボキサミド(400mg,0.937mmmol)に、室温でジメチルスルホキシド(4mL) を加え、60℃で溶解させた。エタンスルホン酸92 u L.1.124mmol)、酢酸エチル

(2.4mL)および実施例12の(製法1)で得られた4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミ ノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド エタンスルホ ン酸塩の結晶(β)を反応液に順次加え、60°Cで20分費件した。さらに反応液に酢酸 エチル(1.6mL)を加え、反応液を一旦80°Cに加熱し、1.5時間かけて0°Cまで冷却した 。析出した結晶を減取した後、60°Cで乾燥し、標配結晶(523mg)を得た。

[0066] なお、エタンスルホン酸塩の<sup>1</sup>H-NMRの化学シフト値は以下のとおりである。

<sup>1</sup>H-NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>) δ (ppm):0. 43 (2H, m), 0. 66 (2H, m), 1. 05 (3H, t, J=7. 4Hz), 2. 38 (2H, q, J=7. 4Hz), 2. 58 (1H, m), 4. 08 (3H, s), 6. 88 (1H, s), 7. 24 (1H, s), 7. 34 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 60 (1H, s), 7. 61 (1H, s), 7. 88 (1H, s), 7. 94 (1H, s), 8. 05 (1H, s), 8. 36 (1H, d, J=9. 0Hz), 8. 72 (1H, s), 8. 92 (1H, s)

#### [0067] 試験例1. 溶解速度測定試験

[方法]

カルボキサミドの遊離体の結晶(製造例1で得られたもの)、カルボキサミドの塩酸塩の結晶(実施例1で得られたもの)、カルボキサミドの臭化水素酸塩の結晶(実施例2で得られたもの)、カルボキサミドのメタンスルホン酸塩(以下、メシル酸塩)の結晶(A)(実施例5で得られたもの)、カルボキサミドのメタンスル散塩の結晶(C)(実施例7で得られたもの)およびエタンスルホン酸塩(以下、エシル酸塩)の結晶(β)(実施例12で得られたもの)の溶解速度を、回転ディスク法(J.H. Woodら、J. Pharm. Soc. , 54, 1068(1955)を参照)により以下の条件にて測定した。なお、溶解速度は溶解初期における時間と濃度との関係に直線性が保たれている範囲に基いて算出した。(回転ディスク法の条件)

溶媒:第14改正日本薬局方の一般試験法(崩壊試験法)に記載された第2液(pH 6.8.500mL)

温度:37℃

ディスクの回転速度:50rpm

ディスクにおける溶媒と接する粉体の面積:1cm²

サンプリング量: 約11mI.

(HPLCの条件)

カラム:Cadenza CD-18(インタクト株式会社製; 内径4.6mm、カラム長100mm、粒子径3 μm)

カラム温度:40℃

流速:1.0mL/分

移動相:

A被 H,O:CH,CN:HClO =990:10:1(v/v/v)

B液 CH\_CN:H\_O:HClO\_=900:100:1(v/v/v)

B液の濃度:20%

注入量:100 µ L

検出:紫外吸光光度計(測定波長:252nm)

オートサンプラー温度:25℃

[結果]

溶解速度を表1に示す。

[0068] [表1]

	溶解速度
	(µg/分/cm²)
遊離体	0.8
塩酸塩	4.7
臭化水素酸塩	8.7
メシル酸塩(A)	11.8
メシル酸塩(C)	15.5
エシル酸塩(8)	18.5

- [0069] いずれの塩の結晶においても、遊離体の結晶と比較して溶解速度が大きく上昇した。特に、メシル酸塩の結晶およびエシル酸塩の結晶については、溶解速度の増加が顕著であった。
- [0070] <u>試験例2. ビーグル犬における薬物動態試験</u>

[方法]

カルボキサミドの遊離体の結晶(製造例1で得られたもの)、カルボキサミドの臭化 水素酸塩の結晶(実施例2で得られたもの)およびカルボキサミドのメシル酸塩の結 晶(A)(実施例5で得られたもの)を乳鉢内で粉砕した後、ゼラチンカプセルに封入し、ビーグル犬に経口投与した(n=3)。投与後、10mLの水をさらに経口投与した。なお、投与量は、遊離体として3mg/kgとなるように設定し、ビーグル犬は投与前日から絶食とし、投与8時間後から給餌を再開した。

また、バイオアベイラビリティ(BA)を算出するため、単回静脈内投与試験を行った

具体的には、カルボキサミドの遊離体の結晶を10% ジメチルスルホキシド/50% ボリエチレングリコール400/40% 0.1M塩酸水溶液に溶解させ、前腕橈側皮静脈より静脈内投与した。

血漿中におけるカルボキサミドの濃度は、前腕橈側皮静脈より血液を採取し、HPL C-UV法により測定した。また、前記濃度をもとに、モーメント法により薬物動態パラメ ーターを各個体ごとに算出した。さらに、算出されたパラメーターをもとに、その平均 値および標準誤差を算出した。

### [結果]

薬物動態の各パラメータを表2に、時間と血漿中濃度の関係を図1に示す。

# [0071] [表2]

		遊離体	臭化水素酸塩	メシル酸塩(A)
最大血漿中濃度到達時間(T <sub>max</sub> )	(hr)	1. 17±0. 4	2. 67±0. 7	1. 67±0. 3
最大血漿中濃度(C <sub>max</sub> )	(ng/mL)	53.3±9.9	480. 4±31. 4	397. 1±100. 1
24時間後の血漿中濃度(C <sub>24hr</sub> )	(ng/mL)	24.0±9.0	100.5±81.7	17.1±2.5
AUC <sub>0 24hr</sub>	(μg hr/mL)	0.6±0.0	4.8±0.2	3.0±0.4
BA	(%)	9.1±0.4	73. 5±2. 3	46. 2±5. 9

- [0072] いずれの塩の結晶においても、遊離体の結晶と比較して最大血漿中濃度およびB Aが大きく上昇した。
- [0073] 試験例3. 吸湿性評価および固体安定性評価

[方法]

カルボキサミドのメシル酸塩の結晶(A)(実施例5で得られたもの)、カルボキサミド のメシル酸塩の結晶(C)(実施例7で得られたもの)、カルボキサミドのメシル酸塩の 酢酸和物の結晶(I)(実施例10で得られたもの)およびカルボキサミドのエシル酸塩 の結晶(B)(実施例12で得られたもの)の吸湿性および固体安定性を、以下の保存 条件にて測定した。

1. 吸湿性保存条件(期間:1週間)

a-1.25℃、相対湿度75%

b-1, 25℃、相対湿度93%

2. 固体安定性保存条件(期間:2週間)

a-2. -20℃(密閉)

b-2, 25℃、光照射(1000ルクス:ただしアルミ箔で遮光、密閉)

c-2. 25℃、光照射(1000ルクス、密閉)

d-2.40℃、相対湿度75%

e-2.60℃(密閉;ただし、メシル酸塩の酢酸和物の結晶(I)についてはわずかに 開放)

3. HPLCによる不純物量の測定法

保存後、各結晶に水およびメタノールの混液(3:1)を加えて最終濃度が0.1mg/ mLになるように調製し、試料溶液とした。

試料溶液について、以下に示す測定条件でHPLC法により試験を行い、溶出されるピーク面積を測定し、相対面積法により総不純物量を求めた。(0.05%以上の不純物をカウントした。)

(総不純物量の算出式)

個々の不純物量(%) = (個々の不純物のピーク面積)×100/{(カルボキサミドの ピーク面積)+(個々の不純物のピーク面積の合計)}

総不純物量(%)=個々の不純物量の合計

(HPLC測定条件)

カラム:Mightysil RP-18GP(関東化学株式会社製;内径4.6mm、カラム長150mm、粒子径3 μ m)

カラム温度:40℃付近の一定温度

流速:1.0mL/分

移動相:

A液 H<sub>2</sub>O:CH<sub>2</sub>CN:HClO<sub>4</sub>=990:10:1(v/v/v)

B液  $CH_3^{}CN:H_2^{}O:HCIO_4^{}=900:100:1(v/v/v)$ グラジエント条件

[0074] [表3]

時間(分)	B液の濃度(%)
0	5
3	20
15	20
30	100
30.01	5
35	5

[0075] 注入量:10 µ L

検出:紫外吸光光度計(測定波長:252nm)

オートサンプラー温度:10℃付近の一定温度

4. 粉末X線回折

第14改正日本薬局方の一般試験法に記載された粉末X線回折測定法(B-614〜

619)に従い、以下の測定条件で行った。

使用装置:RINT-2000(理学電機株式会社製)

使用X線:CuKα線

モノクロメーター:湾曲結晶モノクロメーター

ゴニオメーター:縦型ゴニオメーター

カウンター:シンチレーションカウンター

管電圧:40kV

管電流:200mA

スキャンスピード:5° /分

走查軸:2θ/θ

走查範囲:2θ=5° ~40°

発散スリット:0.5°

散乱スリット:0.5°

受光スリット:0.3mm

# 5. 水分含量測定

第14改正日本薬局方の一般試験法に記載された水分測定法(B-318~331)に 従い、各結晶6~10mgを用いて行った。

#### [結果]

吸湿性評価の結果を表4~表7に示す。

#### [0076] [表4]

メシル酸塩の結晶(C)の吸湿性評価

/ / / EX - M V	フルロロロ (〇/マンラス	
条件	水分含量	結晶形
初期状態	0.7	С
a — 1	0.6	С
b-1	0.7	С

#### [0077] [表5]

メシル酸塩の結晶(C)の吸湿性評価

グンル政権の		/业   工計   Ш
条件	水分含量	結晶形
初期状態	0.7	С
a-1	0.6	С
b-1	0.7	С

# [0078] [表6]

メシル酸塩の酢酸和物の結晶(I)の吸湿性評価

7 7 70 EX-1110	7 D L D X 1 D 137 A 141	1月日 (1/ マノラス/北)	ويس
条件	水分含量	結晶形	
初期状態	2.9	I	]
a-1	0.6	С	
b-1	0.8	С	

# [0079] [表7]

エシル酸塩の結晶(β)の吸湿性評価

条件	水分含量	結晶形
初期状態	1.7	β
a-1	1.7	β
b-1	1.4	β

[0080] メシル酸塩の結晶(A)、メシル酸塩の結晶(C)およびエシル酸塩の結晶(β)に関 しては、水分含量に顕著な変化はなく、吸湿性は認められなかった。また、外線の顕 著な変化および結晶転移は認められなかった。

一方、メシル酸塩の酢酸和物の結晶(I)に関しては、水分含量の減少が認められる とともに、メシル酸塩の結晶(C)への転移が認められた。

固体安定性評価の結果を表8〜表11に示す。

#### [0081] [表8]

メシル酸塩の結晶(A)の固体安定性評価

条件	総不純物量(%)	水分含量(%)	結晶形
初期状態	4.02	0.3	Α
a-2	3.90	0.0	Α
b-2	3.95	0.0	Α
c-2	4.23	0.1	Α
d-2	3.90	0.2	Α
e-2	3.97	0.2	Α

# [0082] [表9]

メシル酸塩の結晶(C)の固体安定性評価

条件	総不純物量(%)	水分含量(%)	結晶形
初期状態	2.11	0.7	С
a-2	2.10	0.7	С
b-2	2.09	0.8	С
c-2	2.22	0.7	С
d-2	2.06	0.6	С
e-2	2.18	0.5	С

#### [0083] [表10]

メシル酸塩の酢酸和物の結晶(I)の固体安定性評価\_\_\_\_

条件	総不純物量(%)	水分含量(%)	結晶形
初期状態	0.62	2.9	I
a-2	0.67	3.1	I
b-2	0.66	3.1	I
c-2	0.87	2.9	I
d-2	0.61	0.9	С
e-2	0.84	0.3	В

[0084] [表11]

WO 2005/063713 45 PCT/JP2004/019223

エシル酸塩の結晶(β)の固体安定性評価

条件	総不純物量(%	)水分含量(%)	結晶形
初期状態	0.55	1.7	β
a-2	0.48	2.0	β
b-2	0.46	2.5	β
c-2	0.49	2.1	β
d-2	0.48	2.0	β
e-2	0.51	2.2	β

「20085」メシル酸塩の結晶(A)、メシル酸塩の結晶(β)に関しては、水分含量および外観の顕著な変化および結晶転移は認められなかった。
一方、メシル酸塩の結晶(I)に関しては、密閉条件下では総不純物量、水分含量および外観の顕著な変化および結晶転移は見られなかった。しかしながら、40℃、相対湿度75%条件下で保存した試料では水分含量の減少が認められるとともに、メシル酸塩の結晶(C)への転移が認められた。また、60℃でわずかに開放させた試料では水分含量の減少が認められるとともに、メシル酸塩の結晶(B)への転移が認められるとともに、メシル酸塩の結晶(B)への転移が認められた。

[0086] <u>試験例4.メシル酸塩の結晶(B)(実施例6で得られたもの)の</u>調湿粉末X線回折 「方法]

粉末X線回折は試験例3の4. (粉末X線回折)と同様の測定条件で行った。なお、 調湿は湿度発生装置HUM-1A(理学電機株式会社製)を用いて、室温下において 、順次3%、30%、50%、60%、70%、75%、80%および85%に調整した。 「結果」

相対湿度3%~70%ではメシル酸塩の結晶(B)の状態で結晶転移は認められな かったが、相対湿度75%および80%でメシル酸塩の結晶(B)およびメシル酸塩の 結晶(C)の混合物となり、メシル酸塩の結晶(C)への転移が観測された。相対湿度8 5%で全てメシル酸塩の結晶(C)に転移した。

[0087] 試験例5.メシル酸塩のジメチルスルホキシド和物(実施例8の(製法1)で得られたも の)結晶の昇温粉末X線回折

[方法]

粉末X線回折は試験例3の4. (粉末X線回折)と同様の測定条件で行った。なお、

昇温は以下の条件で行った。

温度コントローラー:PCT-20(理学電機株式会社製)

昇温速度:2℃/分

測定温度:30℃、40℃、60℃、80℃、120℃、140℃、180℃、200℃、205℃、

210℃および215℃

[結果]

30℃-80℃では結晶転移は認められなかったが、120℃以上の温度でメシル酸 塩の結晶(C)への転移が認められた。

[0088] (粉末X線回折測定)

製造例1、実施例1、2、3、4、5、6、7、9、10、11および12で得られた結晶について、第14改正日本薬局方の一般試験法に記載された粉末X線回折測定法(B-614 ~619)に従い、以下の測定条件で行った。

使用装置:RINT-2000(理学電機株式会社製)

使用X線:CuKα線

モノクロメーター:湾曲結晶モノクロメーター

ゴニオメーター:縦型ゴニオメーター

カウンター:シンチレーションカウンター

管電圧:40kV

管電流:200mA

スキャンスピード:5° /分(製造例1で得られた遊離体の結晶、実施例1で得られた た塩酸塩の結晶、実施例2で得られた臭化水素酸塩の結晶および実施例10で得ら れたメシル酸塩の酢酸和物の結晶(1)については、2° /分)

走查軸:2θ/θ

走查範囲:2θ=5°~40°

発散スリット:0.5°

散乱スリット:0.5°

受光スリット:0.3mm

[0089] 製造例1、実施例1、2、3、4、5、6、7、9、10、11および12で得られた各結晶の粉

末X線回折パターンをそれぞれ図2〜図13に示し、製造例1、実施例5、6、7、9、1 0、11および12で得られた各結晶の回折角(2 $\theta$ )のピークおよび強度をそれぞれ表 12〜表19に示した。

[0090] [表12]

中華4.3	2 0	半衛艦	D G	包括	医影杖罕	左な姿度 S 5 毎 p	3 8	米市森	d dit	選 選	相対機能
-	7.210	0.165	12, 2505	1693	7	31	27.710	0.176	3.2167	2011	6
29	8.250	0.153	10.7084	4113	81	32	28.010	0.141	3.1829	1150	so.
8	8.930	0.176	9.8944	1680	4	33	28.560	0.188	3.1228	4867	2.5
7	9.200	0.141	9.6046	1710	**	34	28.860	0.165	3.0911	3810	1.1
10	9.910	0.165	8.9180	3680	91	35	29.400	0.212	3.0355	2050	6
		:				:	***				
•	10.430	0.188	8. 4746	0222	2	9	30. 480	0.100	6676.7	1070	0, :
	10.930	0.153	8.0880	4197	61	37	30.880	0.247	2.8933	2667	12
•	12.240	0.188	7. 2251	1853	œ	88	31.280	0.188	2.8572	1391	ø
6	13.720	0.165	6.4489	6133	2.2	39	31.760	0.259	2.8151	3050	14
0.	15.090	0.165	5.8664	2283	0:	0,7	32.100	0.176	2.7861	1447	9
=	15.370	0.141	5. 7601	2553	=	Ţ	32.920	0.129	2.7185	1310	9
1.2	15.700	0.176	5.6398	7390	33	42	33.120	0.212	2.7026	1597	-
13	16.550	0.188	5.3520	1293	9	43	33.710	0.141	2.8566	1337	9
-	18.580	0.176	4.7716	9897	+	;	34.290	0.259	2.6130	1163	9
9	19.230	0.188	4.6117	15977	12	45	34.640	0.165	2.5874	1223	s
91	19.930	0.165	4.4513	4683	21	97	34.940	0.188	2.5658	1350	9
1.2	20.330	0.188	1.3646	13577	9	4.7	36.080	0.176	2.4873	1111	s
*-	20.970	0.176	4.2328	3610	16	8	36.730	0.176	2.4448	2140	0.1
6	22.010	0.176	4.0351	3100	-	49	37.600	0.235	2.3902	1677	r-
20	22.410	0.259	3.9640	5 2 0 3	23	9	38.140	0.188	2.3576	1500	1
;	000	991	9090	1603	-	5	38 800	0 313	7 3306	1200	-
	23 440	881	3. 7921	22513	100	22	39.400	0.271	2.2851	1650	
23	24.110	0.176	3,6882	5120	23						
2.4	24.540	0.176	3.6245	5353	24						
5.2	24.990	0.188	3.5603	5263	23						
97	29.920	0.188	3.45/8	189							
2.2	25. 790	0.141	3.4516	1370	9						
98	26.280	0.188	3.3884	8 4 2 0	3.7						
2.9	26.880	0.188	3.3141	4030	18						
3.0	27,400	9.176	3.2524	2080	6						

[0091] [表13]

おおいる	2 0	半百年	d (M	影響	在対強度	5.・り番号	2 9	半価権	ψ U	遊樂	無数別職
-	6.540	0.188	13.5039	1884	10	3.1	26.740	0.188	3, 3311	3\$58	6.
2	9.680	0.141	9.1483	9646	52	3 53	27.060	0.141	3.2924	1192	40
ю	10.640	0.188	8 3078	2562	7	33	27.640	0.212	3, 2247	2842	9
7	11.380	0.141	7.7692	3025	91	3.4	28.320	0.212	3.1488	1812	0.1
vo	12.220	0.212	7, 2369	1592	6	35	28.600	0.141	3.1186	1892	10
,	070		9		-		000	9	0000	277	
	13.100	0.165	6.7527	1817	2	9 F	29.680	0.141	3.0075	3.54	-
	14.480	0.141	6.1121	1804	01	. 60	29.960	0.188	2.9800	5300	23
6	15.020	0, 165	5.8935	1304	7	38	30.300	0.165	2.9474	1846	10
0.1	15.420	0.212	5.7415	1600	6	40	31.800	0.118	2.8117	1412	**
=	16.740	0.165	5. 2917	3446	81	4	32, 560	0.212	2. 7395	2133	=
- 22	17.020	0.165	5.2052	1704		. 24	32.940	0.141	2.7169	1567	. 00
13	17.300	0.141	5.1216	2129	Ξ	43	33.360	0.259	2.6837	1312	۲-
71	17.700	0.165	5.0068	2329	12	7	35.400	0.141	2,5335	1867	10
1.5	18.380	0.165	4.8230	3825	20	4.5	36.660	0.235	2.4493	1167	*0
	000	9910	79097	3470	4	9	32 340	9	90.19	27.	•
2 :	10.00	93.0		0000		2 5	10.10				
- :	19. 400	0.7.0	4.0111	0007	2	: :	20.320	0	0040.7	0.00	
2 :	19.960	0.165	4. 4447	4004	22	×	38.700	0.118	2. 3248	450	ю
	040.07	1.1.	4.0020	100	77						
20	20.820	0.235	4. 2630	10558	90						
2.1	21.380	0.165	4.1526	5504	29						
2.2	22.180	0.188	4.0046	4988	27						
5 3	22.900	0.165	3.8803	5158	28						
2.4	23.180	0.141	3.8340	9562	51						
2 5	23, 420	0.165	3, 7953	18721	100						
52	24.080	0.141	3.6927	2438	13						
2.7	24.820	0.188	3,5843	3908	2.1						
2.8	25.480	0.212	3.4929	3183	1.1						
29	25.880	0.212	3, 4398	2012	Ξ						
30	26, 100	0.141	3.3732	2288	12						

[0092] [表14]

F 2 韓守	2 9	半面盤	cl fill	遊	祖恩友史	F 7 株成	2 8	予和姦	W P	強廉	世界双甲
-	5.720	0.141	15.4378	3079	4.5	31	33.560	0.118	2.6681	11871	2.4
2	9.640	0.165	9.1672	2229	33	3.2	34.440	0, 141	2.6019	1267	61
**	10.140	0.188	8.7163	2788	\$						
Ÿ	10.500	0.235	8.4182	2458	36						
w	11.320	0.212	7.8102	4175	19						
9	11.480	0.141	7.7017	4042	69						
(-	13.260	0.118	6.6716	1550	23						
*	13.840	0.212	6.3933	3333	6#						
o.	15.280	0.165	5. 7938	1862	2.2						
01	15.620	0.188	5.6685	1508	22						
=	18.440	0.212	5.3875	1488	33						
12	17.060	0.165	5.1931	2154	32						
13	17.620	0.259	5.0293	4746	69						
7.	19.160	0.212	4.6284	6829	001						
15	19.800	0.235	4.4802	2896	42						
	:										
9 1	20.340	0.282	4.3625	2279	233						
-	20.760	0.212	4.2752	2079	30						
18	21.460	0.188	4.1373	2558	3.1						
18	22.080	0.259	4.0225	1871	2.2						
20	22.560	0.118	3.9380	2292	34						
	0.1			*****							
- 66	23 840	0 306	3 7293	3167	: 5						
23	24.940	0.353	3.5673	3958	60						
2.4	25.780	0.212	3.4529	3571	5.2						
19	26.800	0.118	3, 3238	1458	21						
3.6	28.300	0.118	3.1509	2029	30	_					
2.1	29.900	0.165	2.9859	1683	25						
2.8	31.040	0.118	2.8788	1467	12						
2.9	31.160	0.118	2.8679	1379	20						
30	32.760	0.165	2.7314	1429	12	_					

[0093] [表15]

WO 2005/063713 51 PCT/JP2004/019223

1. 少糖的	2 0	<b>米缶橇</b>	ų (ų	養養	相対確定	F. 少額号	2 8	非便概	d di	推進	無源故學
	6.160	0.141	14.3361	3760	37	31	28.020	0.141	3.4216	2278	2.3
2	9.840	0.165	8.9813	3062	31	32	26.220	0.118	3.3960	1422	14
6	10.160	0.165	8.6992	3238	32	33	26.980	0.212	3.3020	2438	2.4
•	10.580	0.141	8.3547	7715	1.1	34	27.500	0.165	3.2408	1085	=
s	12.300	0.141	7.1900	1923	61	10	27.980	0.235	3.1862	1798	8
49	12,540	0.118	7,0530	1783		36	28.400	0.212	3, 1401	2 18 2	82
2	12.960	0.141	6.8253	1912	19	3.7	28.760	0.141	3.1016	1137	==
	13.400	0.141	6.6022	1655	16	38	29.220	0.212	3.0538	1517	1.5
6	14.220	0.212	6. 2233	3978	9	39	29.500	0.118	3.0254	1727	1.1
0.	14.860	0.188	5.9566	1905	19	0,	29.620	0.165	3.0134	1818	8:
-	15.200	0.165	5.8241	3047	30	5	24.840	0.118	2.9917	1643	91
1.2	15.960	0.235	5.5485	1383	+1	42	30.640	0.376	2.9154	2390	2.4
13	16.360	0.212	5.4137	1267	13	43	31,280	0.259	2.8572	1123	
1.4	17.160	0.141	5.1631	1793	18	÷	31.500	0.118	2.8378	1062	=
1.5	17.600	0.282	5.0350	4173	4 23	45	32.440	0.141	2.7576	1100	=
9	19.080	0.168	4.6476	2009	09	48	33.640	0.118	2.6620	1208	
1.1	19.280	0.165	4, 5999	5715	5.0	2.9	34.500	91 0	2.5975	1362	14
18	19.960	0.188	4.4447	4740	4.7	8,	35.040	0.118	2.5587	1297	13
1.9	20.420	991.0	4.3456	2607	26	64	36, 100	0.188	2.4860	1245	1.5
2.0	20.810	0.212	4.2630	3305	33	05	37.640	0.306	2.3878	1565	91
21	21.280	0.188	4.1719	3210	32	15	38.940	0.141	2,3110	1427	*
2.2	21.740	0.235	4.0816	4487	45	52	39.480	0.118	2.2806	1215	- 2
23	22.560	0.282	3.9380	3627	36						
24	23.140	0.188	3.8406	2402	2.4	_					
2.5	23.560	0.188	3.7730	10033	100						
26	23.720	0.118	3.7479	6733	2.9						
2.7	24.020	0.141	3.7018	5015	20						
2.8	24.320	0.259	3.6568	4275	43						
2.9	24.780	0.259	3.5928	2563	2.6						
30	25.540	0.282	3.4848	8082	81						

[0094] [表16]

1	かり、この報中	2 0	半田韓	d ff	张	相対效度	相対接援 5・7 線中	2 0	米面縣	Q W	教施	報報報報
6.000 0.118 14.4770 1916 25 31 34.218 0.235 1.4741 1188 1.4741 118	-	5.700	0.212	15.4919	1821	2.5	31	34.810	0.259	2.5730	1700	2.3
0, 640   0, 211   1, 1014   1, 101	2	6.100	0.188	14.4770	1946	26	3 2	36.280	0.329	2.4741	1888	2 e
10   10   10   10   10   10   10   10	e	8.020	0.212	11.0149	4092	99	33	37.940	9.165	2.3696	1400	19
1   1   1   1   1   1   1   1   1   1	7	9.640	0.212	9.1672	2379	32						
1	10	10.540	0.165	8.3864	2021	2.1						
14,100   0,135   0,174   1,120   1,1	•	11.280	0.259	7.8378	3871	53						
14,110   0,1	1-	12.680	0.235	6.9754	2129	2.9						
17,100   0,130   1,141   1,1		14.140	0.259	6.2583	1358	18						
1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1,	6	16.120	0.212	5.4938	1529	2.1						
1   1   1   1   1   1   1   1   1   1	10	17.200	0.259	5.1512	2258	3.1						
10 0 00 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	=	18 140	200	4 0063	6131	7.0						
10.700 0.155 4.2848 1921 1	12	19. 820	0.236	4. 5209	3671	0.5						
10, 700 0 0, 235 4 4 2874 4 2884 2 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	13	20.240	0.165	4.3838	1921	36						
1,120	14	20.700	0.329	4.2874	2962	40						
22.120 2.120	1.5	21.320	0.235	4.1641	1525	2.1						
22, 200 0.312 0.0133 25.02 0.01												
12,100 00.182 5.1803 4.271 1.00 00.182 5.1803 4.271 1.00 00.182 5.1803 4.271 1.00 00.182 5.1803 4.271 1.00 00.182 5.1803 4.271 1.00 00.182 5.1803 4.271 1.00 00.182 5.1803 4.271 1.00 00.182 5.1803 6.	9.	22.120	0.212	4.0153	2558	3.5						
13.74.00 0.188 3.7486 4468 12.74.00 0.188 3.7486 4468 12.74.00 0.188 3.7486 4468 12.74.00 0.188 3.7486 4468 12.74.00 0.188 3.7486 12.74.00 0.188 3.7486 12.748	1.1	22.900	0.282	3.8803	5721	7.8						
24, 700 0.5159 0.51448 0.5159	8 .	23.400	0.188	3.7985	4458	61						
24, 280 0.259 3.6688 2939 2949 2949 2949 2949 2949 2949 2949	13	23.740	0.259	3.7448	5092	6.9						
1	20	24.280	0.259	3.6628	3929	5.3						
15   15   15   15   15   15   15   15	·	24 780	981	8000	1021	2.2						
16, 100 0, 121 2 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	23	25.060	0.235	3,5505	2154	53						
16, 200 0, 252 1, 2554 2 2083 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	2.3	25.500	0.282	3.4902	2454	33						
26,960 0.329 3.3044 7362 1 28,300 0.212 3.1409 1921 28,450 0.239 1850 29,450 0.329 1.0274 31,660 0.555	2.4	26.300	0.282	3.3858	2083	2.8						
28.300 0.212 3.1509 1921 78.820 0.306 3.0955 1830 78.920 0.3129 3.074 2331 78.920 0.166 2.939 1654 71.600 3.33 2.8238	5.2	26.960	0.329	3, 3044	1362	100						
78. 8.20 0.366 3.0633 1850 29.480 0.329 3.0774 2371 29.520 0.166 2.9839 1851 31.660 0.353 2.8538 1321	40	000 000	6.0	0031	1601							
29.320 0.166 2.983 1854 2371 25.083 1854		000	900									
29-920 0.165 2.9839 1554 31-660 0.363 2.8238 1321	3 6	020.07	0.000	3.0320	1830	0 0	-					
31.660 0,353 2,8238 1321		24 920	165	6886	1554	: -						
	30	31.660	0.353	2.8238	1321							

[0095] [表17]

本章へこ	2 9	半価額	# P	養房	相対機関	5. 少年年	3 0	半田格	Q QQ	報	相於強度
-	9,360	0.188	9.4408	6027	100	31	31.640	0,118	2.8285	096	91
61	10.200	0.185	8.6651	2107	35	32	32.520	0.141	2.7510	1057	18
60	10.480	0.185	8.4503	3292	25	33	33.340	0.212	2.6852	1740	69
*	12.400	0.185	7.1323	2693	45	34	35.120	0.118	2.5531	986	16
ıs	13.380	0.188	6.6120	1382	23	35	35.440	0.141	2.5308	963	16
40	13.880	0.235	6.3749	1450	2.4	38	35.860	0.165	2.5021	937	16
-	14.400	0.165	6.1459	1432	24	37	37.360	0.259	2.4050	1463	2.4
00	15.640	0.282	5.6613	3673	61	38	39.560	0.141	2.2762	1217	2.0
6	16.840	0.165	5.2605	1560	26	_					
10	17.260	0.118	5.1334	2425	40						
=	17.460	0.165	5.0750	4155	69						
1.2	18.860	0.212	4, 7014	2442	9	_					
13	19.420	0.212	4.5670	1597	36						
4.	20.040	0.212	4. 4271	2845	4.1						
1.5	20.760	0.212	4.2752	3693	61						
					,						
2 :	21.100	0.212	4. 2010	2002	9						
1.7	21.760	0.188	4.0809	8035	001						
18	22.660	0.212	3.9208	3982	99						
1.9	23.200	0.188	3.8308	1322	2.2	_					
2.0	23.660	0.212	3.7573	4177	69						
2.1	25.180	0.329	3. 5338	4802	80						
2.2	25.660	0.188	3.4688	3073	21	_					
23	25.840	0.141	3.4451	2603	43						
2.4	26.480	0.188	3.3632	1992	33						
2.5	26.980	0.235	3.3020	2142	35						
		0									
0.7	20.040	676.0	3.1730	7677	99						
2.1	28.480	0.118	3.1314	966	16						
2.8	29.740	0.282	3.0016	1248	2.1						
2.9	30.360	0.282	2.9417	1915	32						
3.0	31.200	0.188	2.8544	1075	18						

[0096] [表18]

WO 2005/063713 54 PCT/JP2004/019223

t"-ケ番号	2 0	半価幅	d dat	強度	相対強度
1	6.000	0.188	14.7180	2058	3.7
2	9.200	0.447	9.6046	2108	38
3	10.640	0.235	8.3078	5392	9.6
4	13.480	0.165	6.5632	1862	33
5	13.620	0.165	6.4960	1783	32
6	14.520	0.212	6.0953	1946	35
7	15.700	0.259	5.6398	2775	49
8	17.180	0.282	5.1571	2508	4.5
9	17.820	0.282	4.9733	2579	4.6
10	18.380	0.259	4.8230	2571	4.6
11	19.880	0.306	4.4624	4421	79
12	20.720	0.259	4.2833	2712	4.8
13	21.460	0.518	4.1373	2692	4.8
14	22.200	0.259	4.0010	3658	65
1.5	22.820	0.471	3.8937	5621	100
16	24.160	0.165	3.6807	2438	43
17	24.600	0.282	3.6158	2942	5.2
18	25.560	0.306	3.4822	4200	75
19	26.200	0.188	3.3985	1667	30
20	26.900	0.353	3.3117	2196	3 9
21	27.180	0.165	3.2782	1854	33
2.2	28.220	0.353	3.1597	2212	39
2.3	29.320	0.353	3.0436	1696	30
2.4	30.260	0.212	2.9512	1721	31
1					

[0097] [表19]

	光能器	D 60	经需	有效特殊	出的 4.	2 0	米年館	9	20.00	3H 42 42 HF
	13.	13.6288	2662	20	31	26.740	0.188	3, 3311	3650	2.7
	9. 7	743	5021	80	32	27.260	0.188	3.2687	5421	
0.141 9.2245	9.22	4.5	10096	9.2	33	27.480	0.141	3.2431	3008	2.3
0.118 8.3390	8.335	0	2671	20	34	28.360	0.165	3, 1444	1767	13
0.141 7.0754	7.075		2036	16	32	28.580	0.141	3, 1207	1267	10
0.141 6.4771	6.47	-12	1558	12	36	29.300	0.141	3.0456	1404	=
0.212 6.0456	6.045	9	1712	13	37	29.560	0.212	3.0194	2117	16
	5.870	63	7054	53	38	30.360	0.212	2.9417	2275	1.1
	4.995	9	2675	20	39	30.860	0.188	2.8951	2250	1.1
0.165 4.8863	4.886	60	4188	3.5	40	31.860	0.141	2.8065	1392	10
0.141 4.6428	4.642		3083	23	<b>‡</b>	32.140	0.118	2.7827	1204	en
0.212 4.5717	4.571		6029	45	42	33.600	0.259	2.6650	1779	13
0.141 4.5027	4.502	۲-	2796	2.1	43	35.360	0.141	2.5363	1800	1.4
0.141 4.4184	4.418	_	2862	2.2	;	35.580	0.141	2.5211	1408	=
0.141 4.3540	4.3540		3279	2.5	45	36.360	0.141	2.4688	1896	14
0.165 4.2956	4.2956		10933	22	46	36.740	0.118	2.4442	1650	12
	4.2428		2729	12	4.1	37.520	0.235	2.3951	1650	1.2
•	4.1719	_	2771	12	48	38.180	0.235	2.3552	1441	=
•	4.1259		6142	91	49	38.900	0.235	2.3133	2033	1.5
0.141 4.0846	4.08#6		4908	3.7	20	39.640	0.118	2.2718	1500	=
0.165 4.0117	4.0113		3754	2.8						
	3.917		13275	001						
	3.827	s	2008	15						
	3.760		6554	6 \$						
0.165 3.6657	3.665	-	5350	40						
0.165 3.5758	3.575		3129	24						
0.141 3.5366	3.536	9	2350	1.8						-
	3.514	9	1879	*						
	3.411	8	4004	30						
0.141 3.3909	3.39	60	3646	2.2						×

[0098] (<sup>13</sup>C固体NMRスペクトルの測定) 実施例5および7で得られた結晶の<sup>13</sup>C固体NMRスペクトルの測定を、以下の測定

条件で行った。

使用装置:CMX-300(Chemagnetics)

測定温度:室温(22℃)

基準物質:ポリ(ジメチルシロキサン)(内部基準:1.56ppm)

測定核:13C(75, 497791MHz)

パルス繰り返し時間:25秒

パルスモード:TOSS測定

[0099] 実施例5および7で得6れた各結晶の<sup>13</sup>C 個体NMRスペクトルをそれぞれ図14お よび図15に示し、化学シフトをそれぞれ表20および表21に示した。

[0100] [表20]

メシル酸塩(A)
化学シフト(ppm)
169.7
162.4
156.3
147.5
142.3
137.0
130.1
128.0
123.4
120.5
114.6
102.3
98.4
58.8
39.2
23.8
9.9
5.7

[0101] [表21]

WO 2005/063713 57 PCT/JP2004/019223

メシル酸塩(C)
化学シフト(ppm)
170.9
166.1
160.2
155.3
148.1
144.6
142.4
136.8
130.3
126.6
122.9
121.4
115.9
105.6
97.0
57.4
39.3
21.9
7.8

#### [0102] (赤外吸収スペクトルの測定)

実施例5、6、7、10、11および12で得られた結晶の赤外吸収スペクトル測定は、 第14改正日本薬局方の一般試験法に記載された赤外吸収スペクトル測定法(ATR 法)に従い、FT-IR Spectrum-One(パーキンエルマージャパン社製)を用いて、 測定範囲4000~400cm<sup>-1</sup>、分解能4cm<sup>-1</sup>で行った。

[0103] 実施例5、6、7、10、11および12で得られた各結晶の赤外吸収スペクトルをそれ ぞれ図16〜図21に示し、吸収ビークの波数(cm<sup>-1</sup>)および透過率(%T)をそれぞれ 表22〜表27に示した。

[0104] [表22]

メシル酸塩(A)	)						
波数(cm <sup>-1</sup> )	%T						
3306.50	87.76	1350.26	72.77	846.45	83.06	523.19	63.87
3143.87	89.68	1311.98	88.26	827.77	76.51	458.48	77.37
2676.03	90.20	1280.50	77.49	811.59	76.37	428.43	84.18
2179.21	92.50	1239.62	73.06	775.98	73.68	404.39	73.43
1709.03	76.99	1204.43	65.76	756.07	82.42		
1689.20	75.28	1194.13	65.42	739.83	85.42		
1639,51	83.49	1181.63	65.44	721.85	79.51		
1589.27	83.46	1161.34	62.76	697.83	84.41		
1526.06	76.88	1091.07	79.89	681.20	81.05		
1492.40	85.76	1044.40	60.26	642.73	72.54		
1456.75	74.01	985.56	78.02	595.47	76.50		
1420.18	83,16	911,30	76.39	550.94	56.67		

# [0105] [表23]

メシル酸塩(B)							
波数(cm <sup>-1</sup> )	%T	波数(cm <sup>-1</sup> )	%T	波数(cm <sup>-1</sup> )	\$T	波数(cm <sup>-1</sup> )	%T
3403.30	88.90	1447.27	70.65	1034.51	53.11	621.03	80.63
3288.86	87.65	1418.76	72.95	988.08	74.83	582.94	68.34
3148.98	86.30		68.18	957.18	82.10	553.10	54.69
2500.86	89.65	1349.46	74.29	917.63	74.99	524.26	52.32
2071.00	90.59	1281.22	76.13	885.07	76.41	460.20	71.59
1975.82	90.44	1259.90	66.26	846.37	75.01	445.97	70.23
1676.34	72.60	1238.09	73.20	824.56	71.62	429.58	74.11
1654.00	75.28	1216.34	65.61	774.19		417.86	77.33
1610.72	80.67	1187.31	65.81	740.35	79.48	404.47	75.14
1585.16	80.02	1147.23	59.40	717.65	83.13		
1549.95	76.15	1086.20	72.28	697.26	75.94		
1492.04	71.57	1068.05	78.63	667.94	76.40		
1474.49	78.84	1051.40	77.11	648.45	76.93		

# [0106] [表24]

メシル酸塩(C)	)						
波数(cm <sup>-1</sup> )	%T						
3423.95	95.31	1454.93	79.66	1053.79	88.07	678.66	86.22
3387.99	94.61	1417.85	85.41	1031.32	69.48	622.21	83.97
3265.37	94.09	1390.53	79.57	999.13	86.02	599.75	82.04
3134.95	93.21	1352.31	83.39	957.03	92.45	589.04	82.04
2189.73	96.49	1323.76	82.35	923.13	91.37	578.57	84.66
2055.55	96.35	1286.71	83.52	909.07	83.03	553.91	71.59
1701.76	86.67	1259.58	78.08	885.46	87.22	522.49	56.69
1682.83	77.44	1241.58	83.13	873.44	88.13	502.44	71.80
1652.89	90.15	1211.19	71.92	849.08	79.00	456.20	76.23
1613.76	88.25	1185.21	72.85	823.54	86.89	446.12	77.77
1587.67	89.60	1151.72	68.76	770.37	80.47	419.73	79.39
1528.85	75.23	1132.10	77.56	746.03	83.64		
1474.24	89.39	1094.87	80.65	720.92	92.81		

# [0107] [表25]

メシル酸塩(I)							
波数(cm <sup>-1</sup> )	%T						
3397.97	86.39	1505.67	75.91	1057.74	71.52	601.50	59.64
3319.94	84.81	1474.53	73.63	1030.17	53.75	547.68	44.53
3177.53	83.45	1453.55	63.44	989.94	65.62	526.55	45.99
3096.06	83.80	1416.08	65.42	971.08	73.93	482.62	58.93
2159.87	91.01	1396.67	60.87	909.73	61.10	471.45	60.44
2032.91	90.61	1350.85	66.67	876.69	74.65	444.14	59.99
1749.63	86.77	1284.69	68.19	844.04	65.31	423.38	58.76
1724.72	86.69	1260.86	62.02	798.03	71.63		
1683.59	71.59	1223.56	52.48	772.20	68.51		
1641.48	62.67	1201.48	57.53	717.29	75.90		
1605.84	67.15	1186.05	55.01	686.79	66.91		
1585.45	65.70	1146.06	51.51	668.46	68.22		
1557.92	64.45	1091.15	69,64	650.21	68,04		

# [0108] [表26]

エシル酸塩(α	·)						
波数(cm <sup>-1</sup> )	%T	波数(cm <sup>-1</sup> )	%T	波数(cm <sup>-1</sup> )	NT.	波数(cm <sup>-1</sup> )	%T
3422.06	93.12	1385.04	83.40	931.15	91.11	527.37	71.96
3303.44	89.24	1355.81	74.56	909.24	84.55	514.22	64.33
3128.13	92.01	1319.88	77.31	885.60	88.76	476.26	89.39
2595.94	92.67	1296.55	77.66	872.37	82.05	460.92	87.09
2276.37	95.87	1253.87	64.28	838.72	77.28	446.30	84.63
2051.39	95.50	1199.61	71.21	779.73	90.55	429.94	87.20
1694.09	72.13	1187.91	69.92	741.49	76.67	416.02	78.03
1644.75	84.09	1139.76	64.85	723.87	81.99		
1588.32	83.16	1092.92	83.86	676.10	84.75		
1529.21	65.27	1066.96	88.29	599.47	91.23		
1457.83	69.69	1055.19	86.48	578.37	80.13		
1426.95	85.03	1028.72	62.50	552.44	80.28		
1400.48	72.09	996.79	86.93	537.09	74.86		

[0109] [表27]

WO 2005/063713 60 PCT/JP2004/019223

エシル酸塩(β	)						
波数(cm <sup>-1</sup> )	%T						
3303.18	78.44	1426.27	66.22	1033.17	38.75	612.89	65.29
3107.11	84.00	1398.05	55.56	985.47	65.92	591.48	61.15
3000.63	87.00	1355.93	50.43	945.83	78.73	578.14	47.06
2931.74	88.33	1309.97	80.04	910.85	56.84	551.71	51.97
2582.21	87.39	1281.20	64.46	892.18	69.98	529.84	43.75
2260.15	91.52	1241.00	51.31	871.99	76.39	518.10	46.42
2040.56	90.88	1205.77	45.41	840.95	59.27	468.69	66.48
1968.01	91.72	1184.19	43.37	830.58	55.72	457.49	62.27
1689.52	55.42	1151.28	55.33	788.17	78.25	446.73	65.90
1647.24	71.29	1131.31	44.71	763.00	78.08	430.38	71.60
1587.52	70.97	1086.08	65.79	741.34	50.54	405.91	50.91
1524.38	57.93	1061.38	70.95	682.32	67.23		
1453.72	46.32	1049.91	62.19	644.25	70.08		

#### [0110] (医薬組成物の製造)

#### 1mg錠

4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(C)(以下、結晶(C))24gと無水軽質ケイ酸(ゲル化防止剤、商品名AEROSIL(登録商標)200、日本アエロジル株式会社)192gを20Lスーパーミキサーで混合後、さらにローマンニトール(賦形剤、東和化成工業株式会社)1236g、結晶セルロース(賦形剤、商品名アピセルPH101、旭化成工業株式会社)720g、ヒドロキシプロピルセルロース(結合剤、商品名HPCーL、日本曹達株式会社)720g、とドロキシプロピルセルロース(結合剤、商品名HPCーL、日本曹達株式会社)72gを加えて混合した。その後、無水エタノールを適量添加し結晶(C)を含有する造粒物を得た。この造粒物を憫式乾燥機(60°C)で乾燥後、パワーシルを用いて整粒し、顆粒を得た。この顆粒とともに、クロスカルメロースナトリウム(崩壊剤、商品名AC-Di-Sol、FMC International Inc.)120g、フマル酸ステアリルナトリウム(清沢剤、JRS Pharma LP)36gを20Lタンプラーミキサーに入れて混合後、打錠機で製錠し、1錠あたり総質量100mgの錠剤を得た。さらに錠剤コーティング機で、コーティング被として10%オパドライイエロー(OPADRY 03F42069 YELLOW、日本カラコン株式会社)水溶液を用いて、錠剤にコーティングし、1錠あたり総質量105mgのコーティング錠を得た。

## [0111] 10mg錠

結晶(C)60gと無水軽質ケイ酸(ゲル化防止剤、商品名AEROSIL(登録商標)20

0、日本アエロジル株式会社)192gを20Lスーパーミキサーで混合後、さらにDーマンニトール(賦形剤、東和化成工業株式会社)1200g、結晶セルロース(賦形剤、商品名アピセルPH101、旭化成工業株式会社)720g、ヒドロキンプロピルセルロース(試形剤、商品名HPC-L、日本曹達株式会社)72gを加えて混合した。その後、無水エタノールを適量添加し結晶(C)を含有する造粒物を得た。この造粒物を棚式乾燥機(60℃)で乾燥後、パワーミルを用いて整粒し、顆粒を得た。この顆粒とともに、クロスカルメロースナトリウム(崩壊剤、商品名Ac-Di-Sol、FMCInternational Inc.)120g、フマル酸ステアリルナトリウム(滑沢剤、JRS Pharma LP)36gを20Lタンプラーミキサーに入れて混合後、打錠機で製錠し、1錠あたり総質量400mgの錠剤を得た。さらに錠剤コーティング機で、コーティング液として10%オパドライイエロー(OPADRY 03F42069 YELLOW、日本カラコン株式会社)水溶液を用いて、錠剤にコーティングし、1錠あたり総質量411mgのコーティング錠を得た。

#### 「0112】 100mg餘

結晶(C)31. 4gと無水軽質ケイ酸(ゲル化防止剤、商品名AEROSIL(登録商標)
200、日本アエロジル株式会社)4gを1Lスーパーミキサーで混合後、さらに、無水リン酸水素カルシウム(賦形剤、協和化学工業株式会社)40. 1g、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース(結合剤、商品名L—HPC(LH—21)、信越化学工業株式会社)
10g、ヒドロキシプロピルセルロース(結合剤、商品名HPC—L、日本曹達株式会社)
3gを加えて混合した。その後、無水エタノールを適量添加し結晶(C)を含有する造粒物を得た。この造粒物を棚式乾燥機(60°C)で乾燥後、パワーミルを用いて整粒し、顆粒を得た。この顆粒とともに、クロスカルメロースナトリウム(崩壊剤、商品名AC—Di—Sol、FMC International Inc.)10g、フマル酸ステアリルナトリウム(消沢剤、JRS Pharma LP)1.5gを混合後、打錠機で製錠し、1錠あたり総質量400mgの錠剤を得た。

産業上の利用可能性

[0113] 本発明に係る、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ )-7-外キシ-6-キノリンカルボキサミドの塩およびその溶媒和物ならびにそれらの 結晶は、物性而および体内動態而において優れた性質を有し、血管新生阻害剤ま たはc-Kitキナーゼ阻害剤として極めて有用である。

# 請求の範囲

- [1] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー 6-キノリンカルボキサミドの塩酸塩、臭化水素酸塩、p-トルエンスルホン酸塩、硫酸 塩、メタンスルホン酸塩もしくはエタンスルホン酸塩またはそれらの溶媒和物の結晶。
- [2] 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー 6-キノリンカルボキサミドのメタンスルホン酸塩またはその溶媒和物の結晶。
- [3] 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー 6-キノリンカルボキサミドのエタンスルホン酸塩またはその溶媒和物の結晶。
- [4] 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー 6-キノリンカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の結晶。
- [5] 4ー(3ークロロー4ー(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)ー7ーメトキシー 6ーキノリンカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の水和物の結晶。
- [6] 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー 6-キノリンカルボキサミドのメタンスルホン酸塩のジメチルスルホキシド和物の結晶。
- [7] 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー 6-キノリンカルボキサミドのメタンスルホン酸塩の酢酸和物の結晶。
- [8] 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー 6-キノリンカルボキサミドのエタンスルホン酸塩の結晶。
- [9] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー 6-キノリンカルボキサミドのエタンスルホン酸塩のジメチルスルホキシド和物の結晶。
- [10] 粉末X線回折において、回折角度(20±0.2°)9.65°および18.37°に回折 ビークを有する、請求項4記載の結晶(A)。
- [11] <sup>13</sup>C固体核磁気共鳴スペクトルにおいて、化学シフト約162. 4ppm、約128. 0pp m、約102. 3ppmおよび約9. 9ppmにピークを有する、請求項4記載の結晶(A)。
- [12] 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1161±1cm<sup>-1</sup>および1044±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する、請求項4記載の結晶(A)。
- [13] 粉末X線回折において、回折角度(20±0.2°)5.72° および13.84° に回折 ビークを有する、請求項4記載の結晶(B)。

- [14] 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1068±1cm<sup>-1</sup>および918±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する、 詰求項4記載の結晶(B).
- [15] 粉末X線回折において、回折角度(20±0.2°)14.20°および17.59°に回 折ピークを有する、請求項4記載の結晶(C)。
- [16] <sup>13</sup>C固休核磁気共鳴スペクトルにおいて、化学シフト約160. 2ppm、約126. 6pp m、約105. 6ppmおよび約7. 8ppmにピークを有する、請求項4記載の結晶(C)。
- [17] 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1324±1cm<sup>-1</sup>および579±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する、請求項4記載の結晶(C)。
- [18] 粉末X線回折において、回折角度(2θ±0.2°)8.02° および18.14° に回折 ビークを有する、請求項5記載の結晶(F)。
- [19] 粉末X線回折において、回折角度(20±0.2°)9.36° および12.40° に回折 ピークを有する、請求項7記載の結晶(I)。
- [20] 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1750±1cm<sup>-1</sup>および1224±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する、請求項7記載の結晶(I)。
- [21] 粉末X線回折において、回折角度(20±0.2°)15.70°および17.18°に回 折ピークを有する、請求項8記載の結晶(α)。
- [22] 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1320±1cm<sup>-1</sup>および997±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する、結束項8記載の結晶(α)。
- [23] 粉末X線回折において、回折角度(20±0.2°)6.48°および9.58°に回折 ビークを有する、請求項8記載の結晶(8)。
- [24] 赤外吸収スペクトルにおいて、波数1281±1cm<sup>-1</sup>および985±1cm<sup>-1</sup>に吸収ピークを有する、 請求項8記載の結晶(8)。
- [25] 4ー(3-クロロー4ー(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7ーメトキシー 6ーキノリンカルボキサミド、溶媒およびメタンスルホン酸を混合し、溶解させることを特 懲とする、4ー(3-クロロー4ー(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7ーメ トキシー6ーキノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(A)の製造方法。
- [26] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー 6-キノリンカルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、溶解させることを特

像とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ トキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(A)の製造方法。

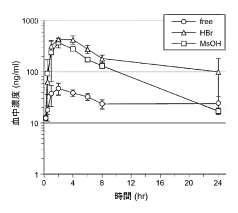
- [27] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6ーキノリンカルボキサミド メタンスルホン酸の酢酸和物の結晶(1)を乾燥させて、酢酸を除去することを特徴とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6ーキノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(B)の製造方法。
- [28] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩のジメチルスルホキシド和物の結晶を加熱することを特徴とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(C)の製造方法。
- [29] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸の酢酸和物の結晶(I)および溶媒を混合することを特徴とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(C)の製造方法。
- [30] 4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー 6-キノリンカルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、溶解させることを特 徴とする、4-(3-クロロー4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ トキシー6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(C)の製造方法。
- [31] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-外キシー 6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸の結晶(B)を加湿することを特徴とする、 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー6 -キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の結晶(C)の製造方法。
- [32] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー 6-キノリンカルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、溶解させることを特 像とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ

トキシー6ーキノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の水和物の結晶(F)の製造方法。

- [33] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー 6-キノリンカルボキサミド、酢酸およびメタンスルホン酸を混合し、溶解させることを特 懲とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メ トキン-6-キノリンカルボキサミド メタンスルホン酸塩の酢酸和物の結晶(I)の製造 方法。
- [34] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー 6-キノリンカルボキサミド、溶媒およびエタンスルホン酸を混合し、溶解させることを 特徴とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7 -メトキシ-6-キノリンカルボキサミド エタンスルホン酸塩の結晶(α)の製造方法。
- [35] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシー 6-キノリンカルボキサミド エタンスルホン酸塩の結晶(α)および溶媒を混合すること を特徴とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-メトキシ-6-キノリンカルボキサミド エタンスルホン酸塩の結晶(β)の製造方法。
- [36] 4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7-外キシー 6-キノリンカルボキサミド、酢酸およびエタンスルホン酸を混合し、溶解させることを 特徴とする、4-(3-クロロ-4-(シクロプロピルアミノカルボニル)アミノフェノキシ)-7 -メトキシ-6-キノリンカルボキサミド エタンスルホン酸塩の結晶(β)の製造方法。
- [37] 請求項1~24いずれか1項記載の結晶を含有する医薬組成物。
- [38] 請求項1〜24いずれか1項記載の結晶を含有する、血管新生阻害作用が有効な 疾患に対する予防または治療剤。
- [39] 請求項1~24いずれか1項記載の結晶を含有する血管新生阻害剤。
- [40] 請求項1~24いずれか1項記載の結晶を含有する抗腫瘍剤。
- [41] 腫瘍が膵臓癌、胃癌、大腸癌、乳癌、前立腺癌、肺癌、腎癌、脳腫瘍、血液癌または卵巣癌である請求項40記歳の抗腫瘍剤。
- [42] 請求項1~24いずれか1項記載の結晶を含有する血管腫治療剤。
- [43] 請求項1~24いずれか1項記載の結晶を含有する癌転移抑制剤。

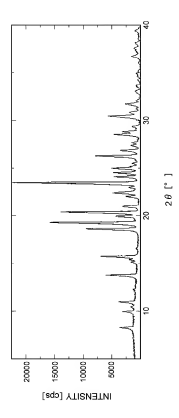
- [44] 請求項1~24いずれか1項記載の結晶を含有する網膜血管新生症治療剤。
- [45] 請求項1~24いずれか1項記載の結晶を含有する糖尿病性網膜症治療剤。
- [46] 請求項1~24いずれか1項記載の結晶を含有する炎症性疾患治療剤。
- [47] 炎症性疾患が変形性関節炎、リューマチ性関節炎、乾癬または遅延性過敏反応である請求項46記載の炎症性疾患治療剤。
- [48] 請求項1-24いずれか1項記載の結晶を含有するアテローム性動脈硬化治療剤。
- [49] 請求項1~24いずれか1項記載の結晶の薬理学的有効量を患者に投与して、血 管新生阻害作用が有効な疾患を予防または治療する方法。
- [50] 血管新生阻害作用が有効な疾患に対する予防または治療剤の製造のための請求 項1〜24いずれか1項記載の結晶の使用。

[図1]

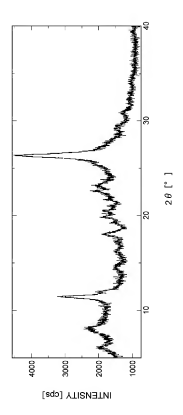


WO 2005/063713 PCT/JP2004/019223

[図2]

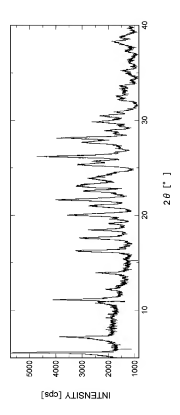


[図3]

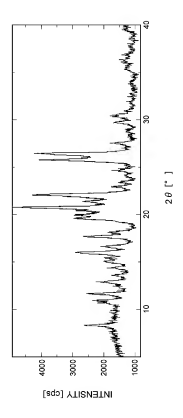


4/21 WO 2005/063713 PCT/JP2004/019223

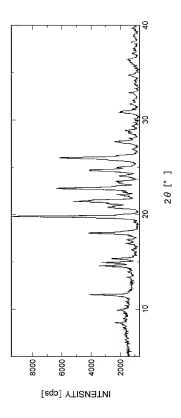
[図4]



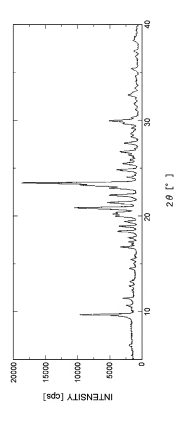
[図5]



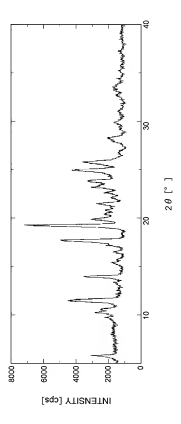
[図6]



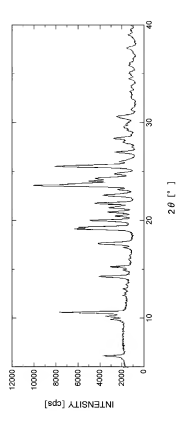
[図7]



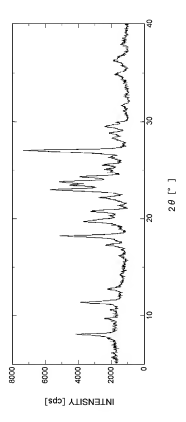
[図8]



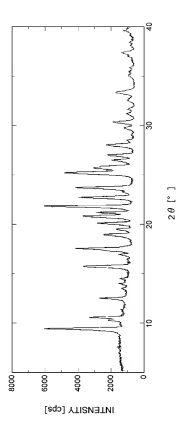
[図9]



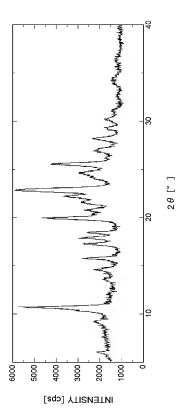
[図10]



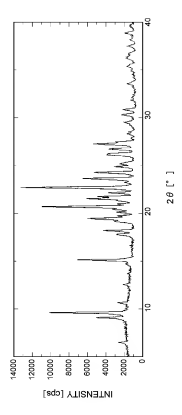
[図11]



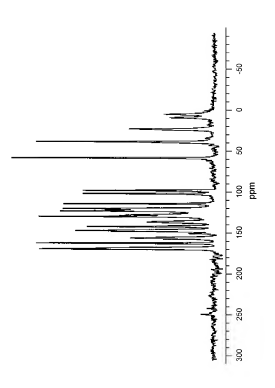
[図12]



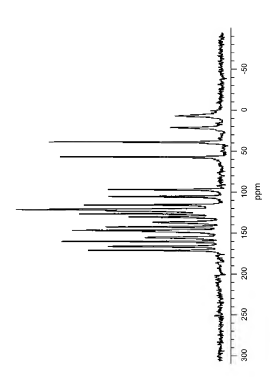
[図13]



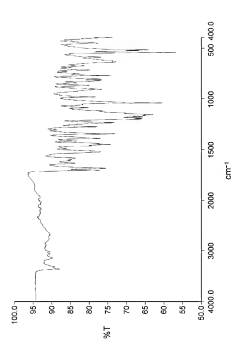
[図14]



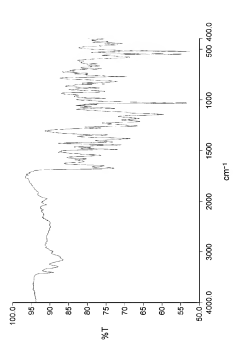
[図15]



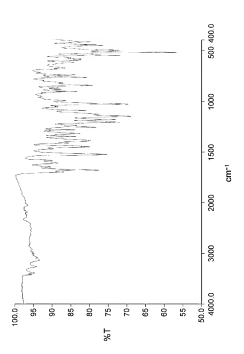
[図16]



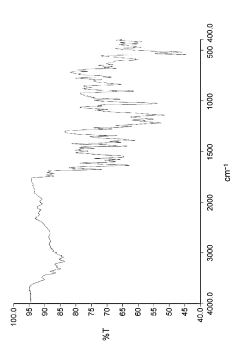
[図17]



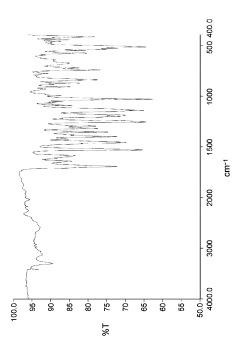
[図18]



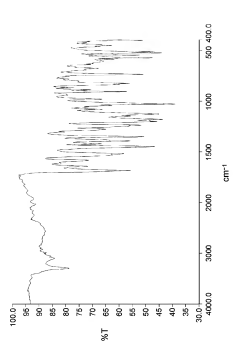
[図19]



[図20]



[図21]



## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

			PCT/JP2	004/019223
A. CLASSIFIC Int.Cl	CATION OF SUBJECT MATTER 7 C07D215/48, A61K31/47, A61P9 43/00	/10, 17/06, 2		
According to Int	ernational Patent Classification (IPC) or to both national	al classification and IPC	:	
B. FIELDS SE	ARCHED			
Int.Cl	43/00	/10, 17/06, 2		
	earched other than minimum documentation to the exte			
	asse consulted during the international search (name of RY (STN), CAPLUS (STN)	data base and, where pr	acticable, search ter	rms used)
C. DOCUMEN	ITS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevan	nt passages	Relevant to claim No.
Х	WO 2002/032872 A1 (Eisai Co. 25 April, 2002 (25.04.02), Full text; particularly, Clai & EP 1415987 A1 & US & AU 2001095986 A			1-48,50
P,X	WO 2004/101526 Al (Eisai Co. 25 November, 2004 (25.11.04), Full text; particularly, Clai (Family: none)			1-48,50
P, X	WO 2004/080462 Al (Eisai Co. 23 September, 2004 (23.09.04) Full text; particularly, Clai & US 2004/253205 Al	,		1-48,50
× Further do	cuments are listed in the continuation of Box C.	See patent fami	ly annex.	
"A" document do to be of parti "E" earlier applie filing date "L" document we cited to esta special reason "O" document re	jories of clottd documents:  finding the general state of the art which is not considered  colour release. The properties of the considered  colour release that published on or after the international  hitch may throw doubts on priority claim() or which is  blish the publication date of another citation or other  (os specified)  for sing of colours, use, exhibition or other means  blished prior to the international filling date but later than the  claimed	date and not in con the principle or the "X" document of partic considered novel step when the doct "Y" document of partic considered to inv combined with one being obvious to a	flict with the applicat ory underlying the inv ular relevance; the cla or cannot be conside ment is taken alone ular relevance; the cla olye an inventive st	nimed invention cannot be red to involve an inventive nimed invention cannot be ep when the document is ocuments, such combination art
	l completion of the international search muary, 2005 (24.02.05)	Date of mailing of the 15 March,	international searce 2005 (15.0	
	g address of the ISA/ se Patent Office	Authorized officer		

Telephone No.

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/019223 C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category\* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. 1-48,50 P,X WO 2004/039782 A1 (Kirin Brewery Co., Ltd.), 13 May, 2004 (13.05.04), Full text; particularly, Claims (Family: none)

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP2004/019223

Box No. II Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet) This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: I. X Claims Nos.: 49 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: Claim 49 pertains to methods for treatment of the human body by surgery or therapy and thus relates to a subject matter which this International Searching Authority is not required to search. 2. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically: 3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a). Box No. III Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet) This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: 4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.; Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

## 国際調查報告

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int. C1 C07D215/48. A61K31/47, A61P9/10, 17/06, 27/02, 29/0 0.35/00,43/00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1' C07D215/48, A61K31/47, A61P9/10, 17/06, 27/02, 29/0 0, 35/00, 43/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

REGISTRY (STN), CAPLUS (STN)

C. 関連する	5と認められる文献	
引用文献の		関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
. X	WO 2002/032872 A1 (エーザイ株式会社) 2002.04.25 全文、特に特許請求の範囲および実施例 3 6 8 参照 &EP 1415987 A1 &US 2004/053908 A1 &AU 2001095986 A	1-48, 50
PX	WO 2004/101526 A1 (エーザイ株式会社) 2004.11.25 全文、特に特許請求の範囲および実施例参照 (ファミリーなし)	1-48, 50

## C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- \* 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す
- 「E」国際出願目前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P! 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

特許庁審査官(権限のある職員)

柳本 佳予子

国際調査報告の発送日 国際調査を完了した日 15. 3. 2005 24.02.2005

国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/IP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

電話番号 03-3581-1101 内線 3492

4P 9638

	PHINAM THE AK IT	Make I CI/ JF 20	04/019223
C(続き).	関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するとき	きは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
PX	WO 2004/080462 A1 (エーザイ株式会社) 全文、特に特許請求の範囲および実施例 &US 2004/253205 A1		1-48, 50
			.00
PX	WO 2004/039782 A1 (麒麟麦酒株式会社) 全文、特に特許請求の範囲参照	2004. 05. 13	1-48, 50
	(ファミリーなし)		
	•	-	
		s .	
		1	
-	•		
	ν		
	·		
			ē
	,		
		:	

第Ⅱ欄	請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)
法第8 成しな	条第3項(PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について行かった。
1.	対訴求の範囲 49 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
	請求の範囲49は手術又は治療による人体の処置方法であり、この国際調査機関が調査 をすることを要しない対象に係るものである。
2. [	請求の範囲 は、有意総な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を摘たしていない国際出版の部分に係るものである。つまり、
3. [	] 請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
阿欄	発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)
次に	述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
. 🔲	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
. 🗆	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加製査手数料の納付を求めなかった。
. 🗆	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
. 🗆	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
tentin ak	・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
YILIMIZE	」追加報査手数料の納付と共に出版人から表職中立てがあった。

様式PCT/ISA/210 (第1ページの続葉 (2)) (2004年1月)